PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-234511

(43)Date of publication of application: 05.09.1995

(51)Int.CI.

G03F 7/039 G03F 7/004 G03F 7/029 G03F 7/32 H01L 21/027

(21)Application number: 06-276597

(71)Applicant:

FUJITSU LTD

(22)Date of filing: 10.11.1994

(72)Inventor:

TAKECHI SATOSHI TAKAHASHI MAKOTO

KAIMOTO HIROKO

(30)Priority

Priority number: 05337434

Priority date : 28.12.1993

Priority country: JP

(54) RADIATION SENSITIVE MATERIAL AND PATTERN FORMING METHOD

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a radiation sensitive material which can be used in lithography taking an exima laser as an exposure source, and which has high sensitivity and excellent adhesive property as well as excellent transparency and etching resistance by forming the material by a specified copolymer and a material caused to generate an acid by radiation exposure

CONSTITUTION: A radiation sensitive material is formed by a copolymer expressed by the formula and a material caused to generate an acid by radiation exposure. In the formula, R1 and R2 respectively indicate CH3 or H, and at least one of R1 and R2 is H. R3 indicates an alkyl group, and Y indicates the alicyclic series. The unit structure having the alicyclic series in the copolymer is preferably 40–70mol%. If the composition is under 40mol%, satisfactory dry etching resistance can not be obtained, and if it exceeds 70mol%, t-butyl unit which is photosensitive is few so that patterning is difficult.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.02.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3568599

[Date of registration]

25.06.2004

[Number of appeal against examiner's decision of rejection] [Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-234511

(43)公開日 平成7年(1995)9月5日

(51) Int.Cl. ⁶ G 0 3 F	7/039 7/004 7/029	識別記号 501 503	庁内整理番号	FΙ	技術	技術表示箇所
	., 020		7352-4M	H01L	21/ 30 5 0 2 R	
			7352-4M		561	
			審査請求	未請求 請求	質の数39 OL (全 68 頁) 最終	くしている。
(21)出顧番号		特顧平6-276597		(71)出顧人	000005223	
					富士通株式会社	
(22)出顧日		平成6年(1994)11月10日			神奈川県川崎市中原区上小田中1	015番地
				(72)発明者	武智 敏	
(31)優先権主張番号		特願平5-337434			神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地	
(32)優先日		平 5 (1993)12月28日			富士通株式会社内	
(33)優先権主張国		日本(JP)		(72)発明者	高橋 真	
					神奈川県川崎市中原区上小田中1	015番地
					富士通株式会社内	
				(72)発明者	開元 裕子	
					神奈川県川崎市中原区上小田中1	015番地
					官士通株式会社内	
				(74)代理人	弁理士 北野 好人	

(54)【発明の名称】 放射線感光材料及びパターン形成方法

(57)【要約】

【目的】本発明は、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて使用する、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、剥がれの少ない放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたバターン形成方法を提供する。

【構成】メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、重合開始剤とし てAIBNを添加して重合した後、メタノールで沈澱精 製を行って得られた構造式

【化261】

の共重合体に、トリフェニルスルフォニウムヘキサフロ

ロアンチモンを添加してシクロヘキサノン溶液とし、この溶液をウェーハ上に塗布し、KrFエキシマステッパで露光し、現像すると、閾値エネルギーEthは50mJ/cm²で、解像力は130mJ/cm²で0. 45μ m幅のL&Sを示した。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

【化1】

* 前記共重合体における脂環族を有する単位構造が、40~70mol%であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項3】 一般式

【化2】

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表す。)

(式中、R₁、R₂ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、R₁、R₂ のうち、少なくとも 1 つは H である。又、R₃ はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項2】 請求項1記載の放射線感光材料において、

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする 放射線感光材料。

【請求項4】 一般式

[{k3]

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 *Y は脂環族を表し、Z はーC (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル基)、

←

で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項5】 請求項3又は4に記載の放射線感光材料において、

前記共重合体における前記カルボン酸を有する単位構造が、5mol%以上35mol%以下であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項6】 一般式

【化4】

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴と する放射線感光材料。

【請求項7】 一般式 (化5)

40

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は-C (CH_3) $_2R_3$ (R_3 はアルキル基)、

で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項8】 請求項6又は7 に記載の放射線感光材料において、

*ルが、5mol%以上であることを特徴とする放射線感 光材料。

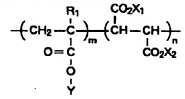
【請求項9】 一般式 【化6】

前記共重合体における前記メタクリル酸ヒドロキシエチ*20

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ-C(CH_3) $_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

※【請求項10】 一般式 【化7】



(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれーC(CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル恙)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 50 とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項11】 一般式

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ ※【請求項12】 一般式 る単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 【化9】 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

(式中、Ri は CH3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_2(R_2$ はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 ★【請求項13】 一般式 とからなることを特徴とする放射線感光材料。 【化10】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 40 いて、 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項14】 請求項13記載の放射線感光材料にお

前記共重合体が、tーブチル基を有することを特徴とす る放射線感光材料。

【請求項15】 請求項13記載の放射線感光材料にお

前記共重合体が、脂環族を有することを特徴とする放射 線感光材料。

【請求項16】 請求項13記載の放射線感光材料にお いて、

前記一般式

【化11】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される構造が、アクリロニトリル又はメタクリロニ * タクリロニトリルが、10~70m01%であることを トリルであることを特徴とする放射線感光材料。

7

特徴とする放射線感光材料。

【請求項17】 請求項16記載の放射線感光材料にお 10 【請求項18】 一般式 いて、

[(t12]

前記共重合体における前記アクリロニトリル又は前記メ米

(式中、XはH又はCH3を表し:

Rは - 、フは - で 、又は - で を表し: R_1 及び R_2 は H、 R_3 は - 、

R₁ はCH₃、R₂ はH、R₃ は 一〇 、若しくは 一〇 R₁ 及びR₂ はCH₃、R₃ は 一 、若しくは 一

又は、R₁、R₂及びR₃はCH₃を表す)

で示される三元共重合体と、放射線照射により酸を生じ る物質とを有することを特徴とする放射線感光材料。

※【請求項20】 請求項19記載の放射線感光材料にお 30 いて、

【請求項19】 親水性基を含むレジストと、疎水性の 化合物とを有することを特徴とする放射線感光材料。

前記親水性基を含むレジストは、一般式 【化13】

$$\begin{array}{c|c}
-(CH_2-CH) & (CH_2-C) \\
\hline
C=0 \\
OH
\end{array}$$

(式中、XはH又はCH3を表し;

Rは - 、 、 、 、 又は - で 、 又は - で 表し ; R₁ 及び R₂ は H、 R₃ は - 、

 R_1 は CH_3 、 R_2 はH、 R_3 は - 、 着しくは - へ R₁ 及びR₂ はCH₃、R₃ は 一 、若しくは 一 く

又は、R1、R2 及びR3 はCH3 を表す)

で示される共重合体であることを特徴とする放射線感光 【請求項21】 請求項20記載の放射線感光材料にお 材料。 50 いて、

前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノールは、50~70mol%であることを特徴とする放射線 感光材料。

【請求項22】 請求項19記載の放射線感光材料にお*

で示される共重合体であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項23】 請求項22記載の放射線感光材料において、

前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノール 20 は、60~80mol%であることを特徴とする放射線 感光材料。

【請求項24】 請求項19乃至23のいずれかに記載の放射線感光材料において、

前記疎水性の化合物は、一般式

【化15】

で示される物質であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項25】 請求項19乃至23のいずれかに記載の放射線感光材料において、

前記疎水性の化合物は、一般式

【化16】

*いて、

前記親水性基を含むレジストは、一般式 【化14】

で示される物質であることを特徴とする放射線感光材料

【請求項26】 一般式

【化17】

$$-CH_2-C$$

で示される無水イタコン酸と、酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体とを単位構造に含む共 重合体と、

放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴 とする放射線感光材料。

30 【請求項27】 請求項26記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、一般式

【化18】

11

(式中、1は0~60mol%、mは10~95mol%、

n (\$5~50mol%:

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

R₅ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

Re はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基。

を表す)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。 【請求項28】 請求項26記載の放射線感光材料にお * 前記共重合体は、一般式 【化19】

いて、

(式中、Iは1~95mol%、mは10~95mol%、

n は5~50mol%;

Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、C₁₋₄ のアルキル基、

C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1),$

又は~(CH₂)_nCOOR₆(n=0-1)を表し;

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

Ry は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳譽族を表す)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。 【請求項29】 請求項26記載の放射線感光材料において、 前記共重合体は、一般式

【化20】

又は-COOt-Amyl を表す。)

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、
C₁₋₄ のアルキル基、C₁₋₄ の置換化アルキル基、
ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1)、
又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;
R₅ はC₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R₆ は-OtBu、-OCOOtBu、

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項30】 請求項26記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、一般式

【化21】

$$-\left(\overset{\mathsf{R_1}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{R_2}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{R_3}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{R_4}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}} - \overset{\mathsf{C}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}} - \overset{\mathsf{C}}{\overset{\mathsf{C}}$$

(式中、I は 0~95mol%、m は 1~95mol%、n は 5~50mol%:

Z はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、 - OR₇、-COR₇、又は-OCOR₇ を表し: R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、 C₁₋₄ のアルキル基、C₁₋₄ の置換化アルキル基、 ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)、 又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し: R₈ は-OtBu、-OCOOtBu、 又は-COOt-Armyl を表す。)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項31】 請求項26乃至30のいずれかに記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、前記無水イタコン酸からなる単位構造を5~50mol%の割合で含むことを特徴とする放射 線感光材料。

【請求項32】 請求項1乃至31のいずれかに記載の 50 行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択

20 放射線感光材料を用いてレジストを形成し、

前記レジストを被処理基板上に塗布し、

前記被処理基板のプリベークを行った後、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、

前記被処理基板のポストベークを行った後、前記被処理 基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストパタ ーンを形成することを特徴とするパターン形成方法。

【請求項33】 放射線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗布し、前記被処理基板のプリベークを行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、前記被処理基板のポストベークを行い、前記被処理基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストバターンを形成するバターン形成方法において、

現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコール の混合液を用いることを特徴とするパターン形成方法。 【請求項34】 請求項33記載のパターン形成方法に おいて、

前記現像液が、前記イソプロピルアルコールを5 v o 1 %~95 v o 1 %含むことを特徴とするバターン形成方40 法。

【請求項35】 エステル部に脂環族を有するアクリル酸エステルユニット又はエステル部に脂環族を有するメタクリル酸エステルユニットと、エステル部に有極性構造をもつアクリル酸エステルユニット又はエステル部に有極性構造をもつメタクリル酸エステルユニットとを含むポリマを用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリベークを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、前記地処理基板しの範記しばストに放射線を選択

的に露光した後、前記被処理基板のポストベークを行 い、前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記 レジストを現像して所定のレジストパターンを形成する パターン形成方法において、

* 前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒 が、非芳香族系炭化水素又は一般式 [122]



(式中、Rは3個以上の炭素原子からなるアルキル基を表す)

40

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするバ ターン形成方法。

【請求項36】 請求項26乃至31のいずれかに記載 の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、

前記レジストを被処理基板上に塗布した後、前記被処理 基板のプリベークを行い、

前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポ リマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、

前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露 光した後、前記被処理基板のポストベークを行い、

前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記レジ ストを現像して所定のレジストパターンを形成すること を特徴とするバターン形成方法。

【請求項37】 請求項35又は36記載のバターン形 成方法において、前記保護膜における前記炭化水素系ポ リマの塗布溶媒が、リモネン、1,5-シクロオクタジ エン、1-デセン、t-ブチルシクロヘキサン、p-シ メン、又はドデシルベンゼンであることを特徴とするパ ターン形成方法。

【請求項38】 請求項35乃至37のいずれかに記載 30 のパターン形成方法において、

前記炭化水素系ポリマは、オレフィン系ポリマ又はジエ ン系ポリマであることを特徴とするパターン形成方法。 【請求項39】 請求項36記載のパターン形成方法に おいて、

前記有極性構造をもつ物質は、ケトン、アルコール、エ ーテル、エステル、カルボン酸、酸無水物構造、又はこ れらの構造の一部の原子が、硫黄、窒素、若しくはハロ ゲンで置換された構造を有することを特徴とするバター ン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は放射線感光材料及びその 放射線感光材料を用いたバターン形成方法に関する。近 年、半導体集積回路は集積化が進んでLSIやVLSI が実用化されており、これと共に最小パターンはサブミ クロン領域に及び、更に微細化する傾向にある。微細パ ターンの形成には、薄膜を形成した被処理基板上をレジ ストで被覆し、選択露光を行った後に現像してレジスト パターンを作り、これをマスクとしてドライエッチング 50 れ、増幅率が低下し、生成するカルボン酸量が減少し、

を行い、その後にレジストを除去することにより所望の バターンを得るリソグラフィ (写真食刻) 技術の使用が 必須である。そしてこれに使用する露光光源として、当 初は紫外線が使用されていたが、パターンの微細化に伴 い波長の短い遠紫外線や電子線、X線などが光源として 使用されるようになってきた。

【0002】従って、特にエキシマレーザ(波長248 nmのKrFレーザ、波長193nmのArFレーザ) を用いたリソグラフィ技術に対応して、高解像性、高感 度、優れた耐ドライエッチング性を有するレジスト材料 20 が要求されている。

[0003]

【従来の技術】従来のレジストは、フェノール樹脂又は ノボラック樹脂をベースとするものが数多く開発されて きたが、これらの材料は芳香族環を含んでおり、耐ドラ イエッチング性は優れているものの、KFFレーザの波 長に対して透明性が低い。特にArFレーザの波長に対 しては全く不透明である。このため、微細化に対応でき るパターン精度を得ることができなかった。

【0004】他方、エキシマ光に対して透明なレジスト として、メタクリル酸 t - ブチル重合体が提案されてい るが、このレジストは耐ドライエッチング性に欠ける。 そのため、本発明者らは、芳香族環並の耐ドライエッチ ング性を有し、かつKrFレーザ及びArFレーザの波 長に対して透明性をもつものとして、脂環族を用いた化 学増幅型レジストを提示した。なお、脂環族としては、 ノルボルネン、パーヒドロアントラセン、シクロヘキサ ン、トリシクロ[5.2.1.02.6] デカン、アダマ ンタン等が望ましい(特開平4-39665号参照)。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の 脂環共重合体を用いた化学増幅型レジストにおいては、 耐ドライエッチング性を付与する脂環族が、その組成比 の増加につれて、重合体の疎水性を高めると共に剛直性 も増していく。このため、フェノール樹脂又はノボラッ ク樹脂をベースにしたレジスト並のドライエッチング耐 性が得られる組成比、例えば脂環族を有する単位構造が 50m01%以上の領域では、高い疎水性に加え、その 硬さのために、触媒であるプロトン酸の拡散が妨げら

現像液であるアルカリ水溶液に対する溶解性が低下する という問題があった。

【0006】また、これらのレジストは密着性に乏し く、脂環族の導入によりレジスト膜が硬くなるため、レ ジスト膜にかかる歪みが大きくなって剥がれ易くなる。 このため、安定性したパターン特性を得ることができな いという問題があった。また、化学増幅型レジストに特 有な問題として、露光から露光後ベーク(PEB)まで の間に、露光によって発生した酸が大気中の汚染物質 (アミン成分等)により中和、失活されるため、所望の 10 パターンが形成できないという現象が生じる。その改善 方法としては、レジスト膜上に保護膜を塗布するパター ン形成方法が有効であることが知られている。この方法 は、従来のレジストの大部分を占める、フェノールをベ ースポリマとするレジストに対しては非常に効果的であ った。しかし、非フェノール系で極性の低いポリマ、特 に脂環族を含む疎水性のポリマをベースとするレジスト に保護膜を適用する場合、両者の極性が類似しているた め保護膜の塗布溶媒として従来使用されてきた芳香族炭 化水素系の溶媒を用いると、レジスト膜そのものが溶解 20 してしまい、保護膜の塗布が困難であるといった問題が あった。

【0007】このため、汚染物質の影響を受けてバターンが解像できなかったり、所望のバターンサイズから大きくはずれるといった問題があった。本発明の目的は、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて使用する、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、密着性に優れた放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供することにある。

【0008】また、本発明の他の目的は、非フェノール系で極性の低いポリマにおいても保護膜を形成でき、安定性したパターン特性を得ることができるパターン形成方法を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記課題は、一般式

[0010] [化23]

18

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における脂環族を有する単位構造が、40~70mol%であることが好ましい。

20 【0011】また、上記課題は、一般式【0012】

[化24]

(式中、R1 は CH3 又は H を表す。)

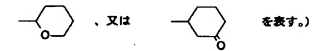
30 で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上記課題は、一般式

[0013]

【化25】

19

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 ´Yは脂環族を表し、ZはーC(CH₃)2R4 (R4 はアルキル基)、



で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によっ て達成される。ととで、酸によりアルカリ可溶性基を生 じるとしては、エステル基としてt-ブチル基、テロラ ヒドロピラニル基、α、α-ジメチルベンジル基、3- 20 オキソシクロヘキシル基等、プロトン酸により離脱する ものであれば使用できる。しかし、エキシマ光に対して 透明である点から、ベンゼン環を含まないものが適当で ある。従って、t-ブチル基、テロラヒドロピラニル 基、3-オキソシクロヘキシル基がより好ましい。

【0014】また、上記の放射線感光材料において、前 記共重合体における前記カルボン酸を有する単位構造 が、5mo1%以上35mo1%以下であることが望ま しい。また、上記課題は、一般式

*【化26】

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴と する放射線感光材料によって達成される。また、上記課 題は、一般式

[0016] 【化27】

[0015]

(式中、R1、R2 はそれぞれ CH3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 Zは-C(CH₃)₂R₃(R₃はアルキル基)、

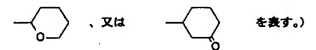
で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物 質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって 達成される。ここで、酸によりアルカリ可溶性基を生じ るとしては、エステル基としてt-ブチル基、テロラヒ ドロピラニル基、α、α-ジメチルベンジル基、3-オ 50 3-オキソシクロヘキシル基がより好ましい。

キソシクロヘキシル基等、プロトン酸により離脱するも のであれば使用できる。しかし、エキシマ光に対して透 明である点から、ベンゼン環を含まないものが適当であ る。従って、t-ブチル基、テロラヒドロピラニル基、

【0017】また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における前記メタクリル酸ヒドロキシエチルが、5mo1%以上であることが望ましい。また、上記*

*課題は、一般式 【0018】 【化28】

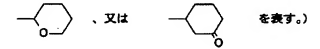
(式中、X1、X2 はそれぞれ-C(CH3)2R1 (R1 はアルキル基)、



で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によ※

※って達成される。また、上記課題は、一般式 【0019】 【化29】

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれーC (CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、



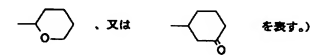
で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 ★ 【0020】 とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上記課題は、一般式 ★

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によっ て達成される。また、上記課題は、一般式 【0021】 【化31】

23

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_2$ $(R_2$ はアルキル基)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 *【0022】 とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達 [化32] 成される。また、上記課題は、一般式

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によ って達成される。また、上記の放射線感光材料におい て、前記共重合体が、t-ブチル基を有することが望ま 30 【化33】 しい。

※【0023】また、上記の放射線感光材料において、前 記共重合体が、脂環族を有することが望ましい。また、 上記の放射線感光材料において、前記一般式 [0024]

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される構造が、アクリロニトリル又はメタクリロニ トリルであることが望ましい。また、上記の放射線感光 40 【0025】また、一般式 材料において、前記共重合体における前記アクリロニト リル又は前記メタクリロニトリルが、10~70m01

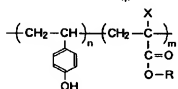
%であることが望ましい。 [0026] 【化34】

(式中、XはH又はCH3 を表し; R1 R1 一〇)、一〇 、又は一C-R3 を表し; R1 及びR2 はH、R3 は一〇 、若しくは一〇 、R1 及びR2 はCH3、R3 は一〇 、若しくは一〇 、又は、R1、R2 及びR3 はCH3 を表す)

で示される三元共重合体と、放射線照射により酸を生じ * 【0027 る物質とを有することを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、親水性基を含むレジストと、疎 水性の化合物とを有することを特徴とする放射線感光材 20 【化35】 料によって達成される。 *

25

*【0027】また、上記の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジストは、一般式 【0028】



(式中、Xは H 又は CH_3 を表し: R_1 R は $-\frac{1}{C}$ 、 又は $-\frac{1}{C}$ - R_3 を表し: R_1 及び R_2 は H、 R_3 は $-\frac{1}{C}$ 、 若しくは $-\frac{1}{C}$ 、 れ、 及び R_2 は C H 、 R_3 は $-\frac{1}{C}$ 、 若しくは $-\frac{1}{C}$ 、 又は、 $-\frac{1}{C}$ 、 名 $-\frac{1}{C}$ 、 名

で示される共重合体であることが望ましい。また、上記 いて、前記親水性基を含むレジストは、一般式 の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジス [0029] トにおけるビニルフェノールは、50~70mol%で 40 【化36】 あることが望ましい。また、上記の放射線感光材料にお

で示される共重合体であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノールは、60~80mol%であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記疎水性の化合物は、一般式

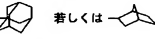
[0030]

[化37]

で示される物質であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記疎水性の化合物は、一般式【0031】

[化38]

又は、R₁ は



で示される物質であることが望ましい。また、一般式 【0032】

[化39]

20 で示される無水イタコン酸と、酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体とを単位構造に含む共 重合体と、放射線照射により酸を生じる物質とからなる ことを特徴とする放射線感光材料によって達成される。 また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体 は、一般式

[0033] [化40]

30

(式中、Iは0~60mol%、mは10~95mol%、

n (\$ 5~50mol%:

29

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;

R₆ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し:

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基

を表す)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 * 【0034】 料において、前記共重合体は、一般式 * 【化41】

(式中、Iは1~95mol%、mは10~95mol%、

n lt 5~50mol%:

Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、C₁₋₄ のアルキル基、

C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1),$

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

R7 は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 【0035】 料において、前記共重合体は、一般式 【化42】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2 & R_3 & R_4 \\
 \stackrel{\downarrow}{C}H - \stackrel{\downarrow}{C} & \stackrel{\downarrow}{C}H - \stackrel{\downarrow}{C} & \\
 \stackrel{\downarrow}{C} & \stackrel{\downarrow}{C}H - \stackrel{\downarrow}{C} & \\
 \stackrel{\downarrow}{C}H & \stackrel{\downarrow}{C}H & \stackrel{\downarrow}{C}H_2 - \stackrel{\downarrow}{C} & \\
 \stackrel{\downarrow}{C}H & \stackrel{\downarrow}{C}H_2 & \stackrel{\downarrow}{C}H_2 & \stackrel{\downarrow}{C}H_2 & \\
 \stackrel{\downarrow}{C}H & \stackrel{\downarrow}{C}H_2 &$$

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、 n lat 5~50mol%: R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、 C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、 ニトリル基、- (CH2)nCOORs (n=0-1)、 又はー(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し: R6 は C1-5 のアルキル基、C1-5 の置換アルキル基、 脂環族、健換脂環族、芳香族、又は慢換芳香族を表し; Re Id-OtBu, -OCOOtBu, 又は-COOt-Amyl を表す。)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 20 料において、前記共重合体は、一般式

[0036]

【化43】

$$-\left(\overset{R_1}{\overset{\cdot}{\text{CH}}} - \overset{R_2}{\overset{\cdot}{\overset{\cdot}{\text{CH}}}} - \overset{R_3}{\overset{\cdot}{\overset{\cdot}{\text{CH}}}} - \overset{R_4}{\overset{\cdot}{\overset{\cdot}{\text{CH}}}} - \overset{C}{\overset{\cdot}{\text{CH}_2}} - \overset{C}{\overset{C}{\overset{\cdot}{\text{CH}_2}}} - \overset{C}{\overset{C}{\overset{\cdot}{\text{CH}_2}}} - \overset{C}{\overset{C}{\overset{C}{\text{CH}_2}}} - \overset{C}{\overset{C}{\overset{$$

(式中、1は0~95mol%、mは1~95mol%、 n (\$ 5~50mol%;

乙はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、 -OR7、-COR7、又は-OCOR7 を衰し: R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、 C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、 ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅(n=0-1)、 又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し: R₈ II - OtBu, - OCOOtBu, 又は-COOt-Amylを表す。)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 料において、前記共重合体は、前記無水イタコン酸から なる単位構造を5~50mo1%の割合で含むことが望 ましい。また、上記課題は、上記の放射線感光材料を用 いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に 塗布し、前記被処理基板のプリベークを行った後、前記 被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光

処理基板上の前記レジストを現像して、所定のレジスト バターンを形成することを特徴とするバターン形成方法 によって達成される。

【0037】また、上記課題は、放射線感光材料を用い てレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗 布し、前記被処理基板のプリベークを行い、前記被処理 基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、前記 被処理基板のポストベークを行い、前記被処理基板上の 前記レジストを現像して、所定のレジストパターンを形 成するバターン形成方法において、現像液に有機アルカ 30 リ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いるこ とを特徴とするパターン形成方法によって達成される。 【0038】このときの放射線感光材料としては、アダ マンチル基やノボルニル基等の脂環族を含む単位構造及 び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重 合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなるもの であることが望ましい。また、上記のバターン形成方法 において、前記現像液が、前記イソプロピルアルコール を5 v o 1%~95 v o 1%含むことが望ましい。

【0039】また、エステル部に脂環族を有するアクリ 40 ル酸エステルユニット又はエステル部に脂環族を有する メタクリル酸エステルユニットと、エステル部に有極性 構造をもつアクリル酸エステルユニット又はエステル部 に有極性構造をもつメタクリル酸エステルユニットとを 含むポリマを用いてレジストを形成し、前記レジストを 被処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリベー クを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭 化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理 を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選 択的に露光した後、前記被処理基板のポストベークを行 し、前記被処理基板のポストベークを行った後、前記被 50 い、前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記

33

レジストを現像して所定のレジストパターンを形成する パターン形成方法において、前記保護膜における前記炭 化水素系ポリマの塗布溶媒が、非芳香族系炭化水素又は*

*一般式 【0040】 【化44】



(式中、Rは3個以上の炭素原子からなるアルキル基を表す)

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするパターン形成方法によって達成される。また、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板した後、前記被処理基板のプリベークを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光した後、前記被処理基板のポストベークを行い、前記保護膜を剥離した後、前記被処理基板上の前記レジストを現像して所定のレジストパターンを形成することを特徴とするパターン形成方法によって達成される。

【0041】また、上記のパターン形成方法において、 前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒 が、リモネン、1,5-シクロオクタジエン、1-デセ※

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするパ 10※ン、t-ブチルシクロヘキサン、p-シメン、又はドデターン形成方法によって達成される。また、上記の放射 シルベンゼンであることが望ましい。また、上記のパタ線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを ・ン形成方法において、前記炭化水素系ポリマは、オレ被処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリベー フィン系ポリマ又はジェン系ポリマであることが望ましたを行い、前記レジストトに連紫外光に対して透明な炭 い。

【0042】また、上記のパターン形成方法において、前記有極性構造をもつ物質は、ケトン、アルコール、エーテル、エステル、カルボン酸、酸無水物構造、又はこれらの構造の一部の原子が、硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造を有することが望ましい。尚、以20上の放射線感光材料において用いた放射線照射により酸を生じる物質、即ち酸発生剤としては、一般式

【0043】 【化45】

(式中、 R_i は置換若しくは無置換のアリール又はアルケニル基を表し、XはCI 又はBr を表す)

で示されるオキサアゾール誘導体、一般式 ★ 【化46】 ★ 【N-N N-N N-C C-CX3

(式中、R₁ は CH₃、置換若しくは無置換のアルキル基、又は 置換若しくは無置換のアリール又はアルケニル基を表し、 X は Cl 又は Br を表す)

で示される s - トリアジン誘導体、一般式 【化47】 【0045】



(式中、Ar₁、Ar₂ はそれぞれ置換若しくは無置換の芳香族環を表し、 X は BF₆⁻、PF₆⁻、AsF₆⁻、SbF₆⁻、CO₄⁻、 又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるヨードニウム塩、一般式

*【化48】

[0046]



(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 はそれぞれ置換若しくは無置換のアルキル基、 又は芳香族環を表し、Xは BF_6 、 PF_6 、 AsF_8 、 SbF_6 、 ClO_4 、又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるスルホニウム塩、一般式

※【化49】

[0047]

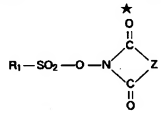
** R₁-SO₂-SO₂-R₂

 $(式中、<math>R_1$ 、 R_2 はそれぞれ置換若しくは無置換の芳香族環 又は脂環族を表す)

で示されるジスルホン誘導体、一般式

[0048]

★【化50】



(式中、R₁ は置換若しくは無置換のアルキル又はアリール基を表し、 Z は置換若しくは無置換のアルキレン、アルケニレン、 又はアリール基を表す)

で示されるイミドスルホネート誘導体、又は一般式

[0051]

[0049]

【化52】

【化51】

40

Ar1-N2+Y-

(式中、Ar₁ は置換若しくは無置換の芳香族環を表し、 Yは BF₆⁻、PF₆⁻、AsF₆⁻、SbF₆⁻、ClO₄⁻、 又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるジアゾニウム塩を使用することが可能である。但し、これらに限定されるものではない。

[0050]

【作用】一般式

50

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、α位であるR1、R2のいずれかが、嵩高く且つ疎水性の強いメチル基でなく、大きさが小さく且つ疎水性のより弱いプロトンであることから、共重合体の疎水性が小さくなると共に、その硬さが低減する。このため、現像液との馴染みが増し、浸透し易くなると共に、触媒であるプロトン酸の拡散も容易になり、カルボン酸が多く生成する。こうした理由に 20より、現像が容易になり、感度が向上し、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0052】ととで、との共重合体における脂環族を有する単位構造が40~70mol%であることが好ましいは、との組成が40mol%未満では、充分なドライ*

* エッチング耐性が得られず、また70mo1%を超えると、感光基である t - ブチルユニットが少ないためにパターニング困難となるからである。また、一般式 [0053]

[化53]

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、親水性基として有効なカルボン酸が重合体に導入されていることにより、高感度化が可能となり、安定したパターニング特性を得ることができる。即ち、カルボン酸が最初から共重合体に含まれていると、カルボン酸がアルカリ可溶性であるため、感光基が少量カルボン酸に代わっただけで、共重合体はアルカリ可溶性となる。このため、高感度を達成することができ、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0054】特に、一般式 【0055】 【化54】

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は - C (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル差)、

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアル 40 カリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料に おいては、その共重合体に疎水性の強い脂環族を含んで いるため、親水性基としてカルボン酸が重合体に導入されていることの効果は大きい。

【0056】とこで、この共重合体におけるカルボン酸の導入量が、5mol%以上35mol%以下であるととが望ましいのは、5mol%未満では、その効果が見られず、35mol%を超えると、未露光部までも溶解して、パターニングで飲みなるからである。また、一般

式 【0057】 【化55】

$$CH_3$$

$$CH_2 - C - C - C$$

$$O = C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

られず、35mol%を超えると、未露光部までも溶解 で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸によりして、パターニング不能となるからである。また、一般 50 アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放

*大する。

射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材 料は、親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが 重合体に導入されていることにより、カルボン酸が導入 されている場合と同様に、重合体の親水性が増し、現像 液との馴染み易くなって浸透が容易になり、溶解性が増米

(式中、R1、R2 はそれぞれ CH3 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 Zは-C(CH₃)₂R₃(R₃はアルキル基)、

で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物 質とからなる放射線感光材料においては、その共重合体 に疎水性の強い脂環族を含んでいるため、親水性基とし てメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されて いることの効果は大きい。

【0060】とこで、この共重合体におけるメタクリル※

※酸ヒドロキシエチルが、
$$5 mo 1$$
%以上であることが望ましいとしたのは、 $5 mo 1$ %未満では効果が見られないからである。また、一般式 $\{0061\}$

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

40

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ る単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなること放射線感光材料、及び一般式

[0062] 【化58】

【化57】

【0058】また、一般式

[0059]

(化56)

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を衰し、Y は脂環族を衰し、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル差)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 * 【0063】 とからなる放射線感光材料は、いずれも * 【化59】

(式中、X1、X2 はそれぞれ-C(CH3)2R1 (R1 はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 ※式 たりの感光基の数が増加することにより、感度が向上 【0064】 し、安定したパターニング特性が得られる。また、一般※30 【化60】

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ 【0065】 る単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 【化61】 物質とからなる放射線感光材料、及び一般式

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれ-C (CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 * 【0066】 とからなる放射線感光材料も、共に * 【化62】

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当たりの感光基の数が増加することにより、感度が向上し、安定したパターニング特性が得られる。更に、より安定したパターニング特性を得るには、密着性を改善することも有効である。特に炭化水素であるアダマンチル基や t - ブチル基があると、著しく密着性が低下する。※

※ この原因としては、炭化水素からなる基の極性が小さく
30 て、基板との相互作用がないためであると考えられる。
【0067】従って、一般式
【0068】
【化63】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

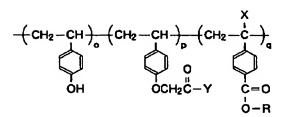
で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、極性の強いニトリル基が導入されているため、密着性が改善され、安定したパターニング特性が得られる。

【0069】例えばニトリル基を含む単位構造がアクリロニトリル又はメタクリロニトリルの場合、その導入量

が $10\sim70$ mo1%であることが望ましいとしたのは、10mo1%未満では、充分な密着性が得られず、70mo1%を越えると、感度が得られないからである。また、一般式

[0070]

【化64】



で示される親水性基と疎水性の強い基(例えば、アダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル)を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感*

* 光材料、及び一般式 【0071】 【化65】

$$\begin{array}{c}
X \\
-(CH_2-CH) \xrightarrow{n} (CH_2-C) \xrightarrow{i} \xrightarrow{m} C=0 \\
OH
\end{array}$$

で示される疎水性の強い化合物を添加してなる放射線感 光材料は、疎水性の強い基が露光からベークまでの環境 中の汚染物(アミン等)による失活を抑止し、また、感 光基が少量アルカリ可溶性の親水性基に変わっただけで 高感度が達成できるので、特に疎水性の強い基を含むレ* * ジストの安定なパターニングを行うことができる。 【0075】ここで、親水性基を含む共重合体は、構造式 【0076】 【化69】

で示されるビニルフェノールの割合が多すぎると、現像 液に対して可溶性となり、未露光部分も溶解してしまう ためにバターニング形成不能となり、一方、ビニルフェノールの割合が少なすぎるとレジストの抜けが悪くなる ために安定してバターニングを行えない。従って、構造 式

[0077]

【化70】

$$\begin{array}{c}
-\left(CH_{2}-CH\right)_{n} - \left(CH_{2}-C\right)_{n} \\
\downarrow \\
C = 0 \\
OH
\end{array}$$

で示される親水性基を含む共重合体では、ビニルフェノ ※【0078】 ールを50~70mo1%の範囲で導入することが望ま 【化71】 しく、構造式 ※

で示される親水性基を含む共重合体では、ビニルフェノ しい。また、一般式 ールを60~80mol%の範囲で導入することが望ま 50 【0079】

[化72]

で示される無水イタコン酸及び酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体を単位構造として有す る共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからな る放射線感光材料を用いることにより、密着性に優れた 10 の抜け性をよくする効果が著しく、バターニング特性を レジストを形成することができる。即ち、無水イタコン 酸の強い極性のため、基板との密着性は著しく改善され

【0080】また、無水イタコン酸自体はアルカリに溶 解性を示すため、パターニング特性を損なうことなく使* *用するためには、適度な量の導入が必要である。導入量 は、ポリマ組成・構造により差はあるものの、5~50 mo1%が望ましい。5mo1%未満では密着性を十分 向上させることができず、50m01%を越える量を導 入するとレジスト自体がアルカリ可溶性となり、未露光 部分も溶解してしまうためパターニング形成不能となる ためである。

【0081】このようなアルカリ可溶性基の導入は、特 に脂環族をベースにしたレジストにおいては、バターン 良好なものとすることができる。なお、無水イタコン酸 を含む共重合体の具体的な構造としては、一般式 [0082]

【化73】

(式中、I は 0~60mol%、m は 10~95mol%、

n は5~50mol%;

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

R₅ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

Rg はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基

を表す)

一般式 [0083] 【化74】

(式中、lは1~95mol%、mは10~95mol%、

n lt 5~50mol%;

2 はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、C1-4 のアルキル基、

C1-4 の産換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1),$

又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;

Re はtーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

R7 は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

一般式

[0084]

*【化75】

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、

n lt 5~50mol%;

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の世換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH2)nCOORs (n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;

R₅ は C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

R8 (1 - OtBu, - OCOOtBu,

又は-COOt-Amyl を表す。)

一般式 【0085】 【化76】

(式中、I は 0~95mol%、m は 1~95mol%、 n lat 5~50mol%:

乙はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、 -OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し: R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、 C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、 ニトリル基、 $-(CH_2)_nCOOR_6(n=0-1)$ 、 又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し; R8 11-OtBu, -OCOOtBu, 又は-COOt-Amyl を表す。)

チル、ノルボルニル、シクロヘキシル、トリシクロ [5.2.1.0] デカン骨格等を一部に有する構造が 挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0086】また、酸によりアルカリ可溶性基を生じる 基としては、tーブチルエステル、tーアミルエステ ル、t-ブチルエーテル、t-BOC、テトラヒドロピ ラニルエステル、テトラヒドロピラニルエーテル、3-オキソシクロヘキシルエステル、ジメチルベンジルエス テル等が挙げられるが、これらに限定されるものではな 61

【0087】即ち、上記の放射線感光材料を用いてレジ ストを形成し、このレジストの被処理基板上への塗布、 プリベーク、露光、ポストベーク、現像等を行うことに より、微細パターンを安定して形成することができる。 また更に、より安定したバターニング特性を得るには、 現像液を改善することも必要である。化学増幅レジスト には、環境中のアミン等の汚染によりプロトン酸が表層 部で失活し、現像液に対して難溶化するという特有の問 題がある。このため、表層部と内部との溶解度差を生 じ、安定したパターンができない大きな要因になってい 40 る。特に炭化水素であるアダマンチル基や t - ブチル基 等の疎水性の強い基は、現像液への溶解を阻害する効果 があり、表面不溶化の影響は大きい。

【0088】従って、現像液に有機アルカリ水溶液とイ ソプロピルアルコールの混合液を用いることにより、溶 解性が著しく増大し、表層部と内部との溶解度差が小さ くなるため、安定したパターニングが可能となる。尚、 添加するアルコールとしては、イソプロピルアルコール が最も効果があり、メタノールやエタノールでは、クラ ックを生じ、剥がれが目立った。また、この混合現像液 50

を用いることにより、感度は1桁以上上昇し、現像時に かかる歪みも小さくなるため、密着性も大幅に改善し た。

【0089】また、との現像液が、イソプロピルアルコ ールを5 v o 1%~95 v o 1%含むことが望ましいと したのは、5m01%未満では、感度が向上せず、95 mo1%を越えると、クラックやひび割れを生じ易いか らである。また、脂環族を含むアクリル酸エステル構造 又はメタクリル酸エステル構造をもつ材料と、エステル 10 部に極性の高いユニットをもつアクリル酸エステル構造 又はエステル部に極性の高いユニットをもつメタクリル 酸エステル構造をもつ材料とを含む重合体は、ベースポ リマの極性を高くなるので脂環族による非常に強い疎水 性を和らげることができる。その結果、炭化水素系の保 護膜との間に極性の差が生じるので、レジスト膜を溶解 させることなく保護膜を塗布することができる。従っ て、これにより所望のサイズのパターンを形成すること ができる。

【0090】導入する極性の高い構造としては、ケト 等がある。ことで、いわゆる脂環族としては、アダマン 20 ン、アルコール、エーテル、エステル、カルボン酸、酸 無水化合物、又はこれらの構造の一部の原子が硫黄、窒 素、若しくはハロゲンで置換された構造等が挙げられる が、これらに限定されるものではない。極性構造を有す る材料を導入する割合は、少なくとも1~50mol% 程度必要であり、好ましくは20%以上必要である。

> 【0091】また、無水イタコン酸を含むレジストで は、無水イタコン酸の強い極性のため、疎水性の強い炭 化水素基を含むにも係わらず、保護膜として従来不可能 であった炭化水素系ポリマをレジスト上に塗布すること が可能である。こうした保護膜をレジスト上に形成する ことにより、化学増幅型レジスト特有の問題であるPE D (Post Exposure Delay) を防止することが可能とな る。

> 【0092】また、保護膜の塗布溶媒としては、分子量 の大きな炭化水素系の溶媒を用いることで、より確実に 保護膜を塗布することが可能となった。塗布溶媒として は、あまり沸点の低いものではウェーハ上に保護膜を均 一に塗布することが困難である。このため、沸点が10 0℃以上のものが好ましい。具体的には、リモネン、

> 1,5-シクロオクタジエン、1-デセン、t-ブチル シクロヘキサン、p-シメン、ドデシルベンゼン等が挙 げられるが、これらに限定されるものではない。

> 【0093】また、炭化水素ポリマとしては、オレフィ ン、ジエン等が挙げられるが、露光波長に対して透明 で、前述の塗布溶媒に溶けるものであれば、これらに限 定されるものではない。また、脂環族としては、シクロ ヘキサン、ノルボルナン、アダマンタン、トリシクロ [5.2.1.0] デカン骨格をもつ構造が挙げられる が、これらに限定されるものではない。

[0094]

【実施例】

[実施例 1] メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1 / 1 のトルエン溶液とし、重合開始剤として構造式 【0095】

55

【化77】

で示されるAIBN (アゾイソブチロニトリル)を20 mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0096]

[化78]

で示される組成比58:42、重量平均分子量(Mw)5100、分散度(Mw/Mn)1.43の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると126℃であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0097]

【化79】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 °C、100 秒間のブリベークを行った。

【0098】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン製、NA=0.45)で露光した後、温度100℃、60秒間のPEB(Post Exposure Bake)を行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3(東京応化製)を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは50mJ/cm²であった。また解像力は照射線量130mJ/cm²で、0.45μm幅のL&S(line and space)パターンを示した。
[実施例 2] アクリル酸アダマンチルモノマとメタク 50

6

リル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o l / 1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0099]

【化80】

で示される組成比50:50、重量平均分子量418 0、分散度1:59の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると94℃であった。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 20 式

【0100】 【化81】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0101】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは81mJ/cm²であった。また、解像力は0.50μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 3] アクリル酸アダマンチルモノマとアクリ40 ル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1 / 1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0102】 【化82】

で示される組成比47:53、重量平均分子量461 0、分散度1.83の共重合体が得られた。とのポリマ 10 とした。との溶液をスピンコート法によりハードベーク のガラス転移温度は、熱分析によると72℃であった。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造

[0103] [化83]

$$S^+SbF_8^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 20 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0104】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ -E thは37mJ/c m²であり、解像力は0.50μ m幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 1] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタ クリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBN を20mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時 間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0105]

[化84]

$$\begin{array}{cccc}
CH_3 & CH_3 \\
-CH_2 - C & -C & -C & -C \\
\hline
O = C & O = C & O \\
O & O & O \\
CH_3 - C - CH_3 & CH_3
\end{array}$$

で示される組成比59:41、重量平均分子量335 1、分散度1.31の共重合体が得られた。このポリマ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 模造式

[0106] 【化85】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0107】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。とのとき、現像は進まず、全くバタ ーンを得ることはできなかった。

[比較例 2] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタ クリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBN を5mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間 重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0108] [化86]

で示される組成比47:53、重量平均分子量1900 0、分散度1.51の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 40 構造式

[0109] [化87]

$$\left(\right)^{3}$$
 SbF₆⁻

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15 wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0. 7μ のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ 50 m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100

秒間のプリベークを行った。

【0110】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このとき、照射線量102mJ/c m'で残膜は10%程度に減少したが、更に高い露光量 を与えても残膜は完全にはなくならなかった。

59

[実施例 4] アクリル酸ジメチルアダマンチルモノマ とメタクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、 5mol/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてA IBNを20mo1%添加した。その後、温度80℃で 約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製 を行った。その結果、構造式

[0111] [化88]

$$\begin{array}{c} H & CH_{3} \\ - CH_{2} - C \\ - CH_{3} \\ O = C & O = C \\ O & O \\ CH_{3} - C - CH_{3} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \end{array}$$

で示される組成比47:53、重量平均分子量365 0、分散度1.64の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると66℃であった。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 式

[0112] 【化89】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0. 7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0113】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。とのときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは81mJ/cm²であった。得られた最小解像 パターンは、0.35μm幅のL&Sであった。

[実施例 5] アクリル酸ジメチルアダマンチルモノマ とアクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAI 50

BNを20mo1%添加した。その後、温度80℃で約 8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を 行った。その結果、構造式

[0114] 【化90】

で示される組成比50:50、重量平均分子量405 0、分散度1.71の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると47℃であった。 次に、とうして合成したポリマに、酸発生剤として構造

[0115] 【化91】

20

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15 wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0116】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは81mJ/cm²であった。得られた最小解像 パターンは、0.30μm幅のL&Sであった。

[比較例 3] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタ クリル酸 t - ブチルモノマとを3:7で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBN 40 を20mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時 間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0117] 【化92】

で示される組成比30:70、重量平均分子量840 〇、分散度1.61の共重合体が得られた。とのポリマ 10 ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 構造式

[0118] [化93]

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15 wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 20 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0119】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは81mJ/cm²であった。このとき残ってい た最小解像パターンは 0.50 μ m幅の L&Sであり、 それ以下のパターンは剥がれてなかった。

[実施例 6] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタ クリル酸 t - ブチルモノマとメタクリル酸とを2:1: 1の割合で仕込み、0.5mol/1の1,4-ジオキ サン(1、4-dioxane)溶液とし、重合開始剤 としてAIBNを20mo1%添加した。その後、温度 80℃で約8時間重合した。重合終了後、n-ヘキサン (n-hexane)で沈澱精製を行った。その結果、 構造式

[0120] [化94]

で示される組成比59:27:14、重量平均分子量6 242、分散度2.14の三元共重合体が得られた。次 に、とうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0121]

【化95】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0. 7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で100秒間のプリベ ークを行った。

【0122】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ -Ethは100mJ/cm²であり、解像力は0.45 μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 7]上記実施例6において得られた1μmの 大きさのホールバターンのプロファイルを観察した結 果、表面不溶化層は見られなかった。また、露光した 後、45分間放置してPEBを行った場合もパターンは 形成されていた。

[比較例 4] メタクリル酸アダマンチルモノマとアク リル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1 /1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを 30 20 m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間 重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0123]

【化96】

で示される組成比58:42、重量平均分子量510 0、分散度1.43の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によると126℃であっ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 構造式

[0124]【化97】

40

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $15 \times 1\%$ 添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $6.0 \, \mathbb{C}$ 、10.0 秒間のプリベークを行った。

【0125】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 10をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは50mJ/cm²であり、0.45μm幅のL&Sパターンを130mJ/cm²で解像した。1μmのホールパターンのプロファイルは、表面不溶化層による「ひさし」を生じた。

[比較例 5]上記比較例4において、また、露光後、 45分間放置してPEBを行ったところ、パターン上部 20 の半分程度が表面不溶化層で覆われていた。そのため、 パターンの形成ができなくなった。

[実施例 8] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t - ブチルモノマとメタクリル酸とを2:1:2の割合で仕込み、0.5 m o 1 / 1 の1, 4 - ジオキサン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、n - ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0126]

[化98]

で示される組成比53:27:20、重量平均分子量4523、分散度1.92の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0127】

【化99】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク 50 したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度130 \mathbb{C} 、100 0 秒間のプリベークを行った。

【0128】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を20倍量の純水で薄めた溶液に90秒間浸漬して現像し、更に純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは57mJ/cm²であり、解像力は0.30μm幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 6] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t - ブチルモノマとメタクリル酸とを2:1:4の割合で仕込み、0.5 mol/1の1,4-ジオキサン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0129]

【化100】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ -\left(\begin{array}{c} \text{CH}_{2} - \stackrel{.}{\text{C}} \\ -\right)_{43} & \text{CH}_{2} - \stackrel{.}{\text{C}} \\ -\right)_{31} & \text{CH}_{2} - \stackrel{.}{\text{C}} \\ -\right)_{36} \\ \text{O} = \stackrel{.}{\text{C}} & \text{O} = \stackrel{.}{\text{C}} \\ \stackrel{.}{\text{O}} & \stackrel{.}{\text{O}} \\ \stackrel{.}{\text{O}} & \stackrel{.}{\text{O}} \\ \text{OH} \\ \end{array}$$

で示される組成比43:31:36、重量平均分子量4 30 115、分散度1.95の三元共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0130】

【化101】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度130 °C、100 が間のブリベークを行った。

【0131】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を20倍量の純水で薄めた溶液に90秒間浸漬したところ、30秒でレジスト膜が消失した。

[実施例 9] 構造式

0 [0132]

【化102】

で示される組成比53:44:4、重量平均分子量8800、分散度1.84のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t - ブチルーメタクリル酸ヒドロキシエチル共重合体に、酸発生剤として構造式

[0133]

【化103】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒 20を調整した。とれをHMDS(ヘキサメチルジシラン)処理を施したSiウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度<math>60 \mathbb{C} 、20 \mathcal{O} 間のベークを行い、厚さ0.6 5 μ mのレジスト膜を形成した。

【0134】 こうして得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH(テトラメチルアンモニウムハイドロキシド)水溶液で現像した。このとき、照射線量110mJ/cm²で、0.4μm幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 10] 構造式

[0135]

【化104】

$$\begin{array}{c|ccccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ \hline -(CH_2-C) & CH_2-C & CH_2-C \\ \hline O = C & O = C & O = C \\ \hline O & O & O \\ \hline CH_3-C-CH_3 & CH_2CH_2OH \\ \hline CH_3 & CH_3 & CH_3CH_2OH \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比48:40:12、重量平均分子量8400、分散度1.94のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ーブチルーメタクリル酸ヒドロキシエチル共重合体に、酸発生剤として構造式

[0136]

【化105】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをHMDS処理を施したSiウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度60%、 $20分間のベークを行い、厚さ<math>0.65\mu$ のレジスト膜を形成

66

した。

[比較例 7] 構造式

[0138]

【化106】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline -CH_2 - C & -CH_2 - C & -CH_3 \\ O = C & O = C \\ O & O \\ \hline -CH_3 - C - CH_3 \\ CH_3 - C - CH_3 \\ CH_3 \end{array}$$

で示される組成比61:39、重量平均分子量7900、分散度1.82のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ーブチル共重合体に、酸発生剤として構造式【0139】

【化107】

30

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度60 C、20分間のベークを行い、厚さ $0.65 \mu \text{ }$ mのレジスト膜を形成した。

【0140】こうして得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量380mJ/cm²で、0.4μm幅のL&Sパターンを解像した。しかし、再現性はなかった。

[実施例 11] メタクリル酸アダマンチルモノマとイタコン酸ジ t - ブチルモノマとを1:3で仕込み、重合開始剤として構造式

[0141]

【化108】

で示されるMAIB (ジメチル2、2-アゾイソビスプチラート)を20mol%添加した。その後、温度80 ℃で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで 沈澱精製を行った。その結果、構造式

【化109】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} & CH_{2}CO_{2}C(CH_{3})_{3} \\
-(CH_{2}-C) & -(CH_{2}-C) & -(CH_{3}-C)_{41} \\
O = C & CO_{2}C(CH_{3})_{3}
\end{array}$$

で示される組成比59:41、重量平均分子量935 7、分散度2.44の共重合体が得られた。次に、こう 20 して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0143]

【化110】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に0.7 μ m 厚に塗布し、ホットプ30レート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0144】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 $^{\circ}$ C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは5.6 m J / c m $^{\circ}$ であった。また、解像力は、7 m J / c m $^{\circ}$ で0.45 μ m 幅のL&Sバターンを示した。

[比較例 8] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸ジ t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、重合開始剤として構造式

[0145]

【化111]

で示されるMAIBを20mol%添加した。その後、

トルエンを反応溶媒として、温度80℃で約8時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

68

[0146]

【化112】

$$\begin{array}{cccc} & CH_{3} & H \\ & CH_{2} - \overset{!}{C} - \overset{!}{\downarrow}_{59} + CH_{2} - \overset{!}{C} - \overset{!}{\downarrow}_{41} \\ O = & C & O = & C \\ & O & O & & C \\ & & CH_{3} - \overset{!}{C} - CH_{3} \\ & & & CH_{3} \end{array}$$

で示される組成比59:41、重量平均分子量606 1、分散度1.24の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0147]

【化113】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMD S 処理した Si ウェーハ上にO. 7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 C、100 秒間のプリベークを行った。

【0148】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは25.1mJ/cm²であった。また、解像力は、41mJ/cm²で0.5μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 12] イタコン酸ジ t ーブチルモノマに、重合開始剤として構造式

[0149]

【化114】

で示されるMAIBを20mol%添加した。その後、 温度80℃で約9.5時間塊状重合した。重合終了後、 メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0150]

【化115】

40

で示される重量平均分子量6061、分散度1.24の 重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、 酸発生剤として構造式

[0151] 【化116】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理 したSiウェーハ上にO.7μm厚に塗布し、ホットブ レート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行っ

【0152】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ -Ethは7mJ/cm¹であった。また、解像力は、1 1mJ/cm²で0.5μm幅のL&Sパターンを示し

[実施例 13] メタクリル酸アダマンチルモノマとフ マル酸ジ t - ブチルモノマとを 1:3 で仕込み、重合開 始剤として構造式

[0153]

【化117】

で示されるMAIBを20mol%添加した。その後、 温度80℃で約2.5時間塊状重合した。重合終了後、 メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0154]

(化118)

$$\begin{array}{ccc}
 & CO_2C (CH_3)_3 \\
 & -(CH_2 - C - \frac{1}{38} + CH - CH + \frac{1}{64})_{64} \\
 & O = C & CO_2C (CH_3)_3 \\
 & O & CO_2C (CH_3)_3
\end{array}$$

で示される組成比36:64、重量平均分子量2264 5、分散度2.44の共重合体が得られた。次に、こう 50 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の

して合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0155] 【化119】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15 w t %添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理 10 したSiウェーハ上に 0. 7μm厚に塗布し、ホットプ レート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行っ

【0156】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ -Ethは5mJ/cm'であった。また、解像力は、9 mJ/cm²で0.5μm幅のL&Sパターンを示し 20 tc.

「比較例 9〕構造式

[0157]

【化120】

で示される組成比30:70、重量平均分子量840 0、分散度1.61のメタクリル酸アダマンチルーメタ クリル酸 t - ブチル共重合体に、重合開始剤として構造 式

[0158]

30

40

【化121】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロペキサノン溶媒 を調整した。この溶液をスピンコート法によりハードベ ークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布 し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリ ベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し

【0159】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100

TMAH水溶液で現像した。このときの照射線量の閾値 エネルギーEthは15mJ/cm²であった。また、4 2mJ/cm²で0. 4μm幅のL&Sパターンを解像 したが、再現性は得られなかった。

[実施例 14] メタクリロニトリルモノマとメタクリ ル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/ 1の溶媒1, 4-ジオキサンと1mo1%の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合し た。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール: 水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式 [0160] 【化122】

0、分散度1.77の共重合体が得られた。この共重合 体の透過率は、膜厚 1μ mのとき、KrFレーザ波長に おいて98%であった。次に、この共重合体を13wt %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に光酸発生剤 として構造式

[0161] 【化123】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンをポリマに対して15wt%添加して、レジス ト溶液とした。この溶液をHMDS処理を施したSiウ ェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレー ト上で温度100℃、100秒間のベークを行い、厚さ 0. 7μmのレジスト膜を形成した。

【0162】こうして得られたレジスト膜をKrFエキ シマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間の PEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液 に60秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量70 mJ/cm²で、0.3μm幅のL&Sパターンを解像 した。

[実施例 15]メタクリロニトリルモノマとメタクリ ル酸 t - ブチルモノマとを3:7で仕込み、5 m o l / 1の溶媒1, 4-ジオキサンと1mol%の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合し た。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール: 水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0163]

【化124】

で示される組成比25:75、重量平均分子量1880 0、分散度1.73の共重合体が得られた。この共重合 10 体の透過率は、膜厚 l µmのとき、K r F レーザ波長に おいて98%であった。次に、この共重合体を用いて、 上記実施例14と同様の手順でパターン形成を行った。 その結果、0.35 µ m幅のL&Sパターンを解像し

[実施例 16] メタクリロニトリルモノマとメタクリ ル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o l / 1の溶媒 1, 4 - ジオキサンと 1 m o 1%の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合し た。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール: で示される組成比41:59、重量平均分子量1640 20 水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、組成比4 3:57、重量平均分子量31800、分散度1.53 の構造式

> [0164] 【化125】

で示される組成比43:57、重量平均分子量3180 0、分散度1.53の共重合体が得られた。次に、この 共重合体を用いて、上記実施例14と同様の手順でバタ ーン形成を行った。その結果、0.35μm幅のL&S パターンを解像した。

[比較例 10] メタクリル酸 t - ブチルモノマを、5 mol/lの溶媒1, 4-ジオキサンと1mol%の重 合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間 重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノ ール:水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構 造式

[0165] (化126)

30

で示される重量平均分子量 36000、分散度 1.82 のホモポリマが得られた。次に、この共重合体を用いて、上記実施例 14 と同様の手順でパターン形成を行っ 10 た。その結果、 1μ m幅以下の 1.85 と 1.85

[実施例 17] メタクリロニトリルとメタクリル酸 t ープチル、更にメタクリル酸アダマンチルの3種のモノマとを1:2:1で仕込み、1 m o 1 / 1 の溶媒 1, 4 ージオキサンと1 m o 1%の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール: 水=2:1)で洗 澱精製を行った。その結果、構造式

[0166] [化127]

で示される組成比10:54:36、重量平均分子量5750、分散度1.21の三元共重合体が得られた。次に、この共重合体を用いて、上記実施例14と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、照射線量250 mJ/c m^2 で、 0.7μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 11]組成比70:30のメタクリル酸tーブチルとメタクリル酸アダマンチルとの共重合体を用いて、上記実施例14と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、パターンは完全に剥がれてしまい、全く残らなかった。

[実施例 18]構造式

[0167]

【化128】

で示される組成比41:59、重量平均分子量13900、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

[0168]

【化129】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア ンチモンをポリマに対して 15 w t %添加して、レジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度 100℃、100秒間のベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成した。

【0169】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比1:1で混合した混合液に60秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量26mJ/cm²で、0.25μm幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 12]上記実施例18と同様の工程によりPEBを行ったウェーハを、2.38%のTMAH水溶液 に60秒間浸漬して現像したところ、最小解像パターンは0.45 μm幅のL&Sであった。

[実施例 19] 構造式

[0170]

【化130】

40

$$\begin{array}{cccc}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C & - C & - C \\
O = C & O = C
\end{array}$$

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタ 50 クリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15 (39)

75

wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸 発生剤として構造式

[0171]

【化131】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンをポリマに対して10wt%添加して、レジス ト溶液とした。この溶液をHMDS(ヘキサメチルジシ 10 ラン) 処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法に より塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100 秒間のベークを行い、厚さ 0. 7 μ m のレジスト膜を形 成した。

【0172】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の TMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 4:1で混合した混合液に60秒間浸漬して現像した。 その結果、照射線量32mJ/c m²で、0.30μm 幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 13]上記実施例19と同様の工程によりP EBを行ったウェーハを、2.38%のTMAH水溶液 に60秒間浸漬して現像したところ、1μm以下のパタ ーンは全て剥がれてしまった。

[実施例 20] メタクリル酸ジメチルアダマンチルモ ノマとメタクリル酸 t - ブチルモノマとを1:1で仕込 み、5mo1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤とし TAIBNを20mo1%添加した。その後、温度80 °Cで約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱 30 ころ、パターンは剥がれてしまい、全く残っていなかっ 精製を行った。その結果、構造式

[0173] 【化132】

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH_3 \\ -CH_2 - C & -C & -C \\ O = C & O = C \\ O & O & O \\ CH_3 - C - CH_3 \\ CH_3 - C - CH_3 \\ CH_3 & CH_3 \end{array}$$

で示される組成比59:41、重量平均分子量335 1、分散度1.31の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 横造式

[0174]

【化133】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15 wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100 秒間のプリベークを行った。

【0175】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3とイソプロピルアルコールとを体積 比1:1で混合した混合液を用いて60秒間現像し、純 水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エ ネルギーEthは8mJ/cm²であった。得られた最小 解像パターンは、 $0.30\mu m$ 幅のL&Sであった。

[実施例 21] 現像液として、上記実施例20で用い た混合液に代えて、NMD-3とイソプロビルアルコー 20 ルとを体積比3:1で混合した混合液を用いると、照射 線量42mJ/cm²で、0.40μm幅のL&Sパタ ーンを解像した。

[実施例 22] 現像液として、上記実施例20で用い た混合液に代えて、NMD-3とイソプロピルアルコー ルとを体積比9:1で混合した混合液を用いると、照射 線量98mJ/cm²で、0.40μm幅のL&Sパタ ーンを解像した。

[比較例 14] 現像液として、上記実施例20で用い た混合液に代えて、イソプロピルアルコールを用いたと た。

[実施例 23] 構造式

[0176]

【化134】

40

$$\begin{array}{cccc}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C & CH_2 - C & 1 \\
CH_2 - C & CH_2 - C & 1 \\
CH_2 - C & CH_2 - C & 1 \\
CH_2 - C & C & C & C
\end{array}$$

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタ クリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15 wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸 発生剤として構造式

[0177]

【化135】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンをポリマに対して1wt%添加して、レジスト 溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベ ークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布 し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のベ ークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成した。 【0178】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 10 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度150 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の TMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 1:1で混合した混合液に60秒間浸漬して現像した。 その結果、照射線量88mJ/cm²で、0.35μm 幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 15] 構造式

[0179]

【化136】

で示されるメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸土 - ブチル共重合体を用いて、上記実施例23と同様の手 順でパターン形成を行ったところ、パターンは全く得ら 30 クリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15 れなかった。

[実施例 24] 構造式

[0180]

【化137】

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタ クリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15 wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸 発生剤として構造式

[0181]

【化138】

78

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンをポリマに対して1wt%添加して、レジスト 溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベ ークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布 し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のベ ークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成した。 【0182】とうして得られたウェーハトのレジスト膜 をArFエキシマステッパ(NA=0.55)で露光し た後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。続い て、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコ ールとを体積比1:1で混合した混合液に60秒間浸漬 して現像した。その結果、照射線量25mJ/cm ²で、0.2μm幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 25] 構造式

[0183]

【化139】

20

$$\begin{array}{ccc}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C & CH_2 - C & CH_3 \\
O = C & O = C & C & C
\end{array}$$

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタ wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸 発生剤として構造式

[0184]【化140】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンをポリマに対して2wt%添加して、レジスト 40 溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベ ークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布 し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のベ ークを行い、厚さ0. 4μmのレジスト膜を形成した。 【0185】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をArFエキシマステッパ(NA=0.55)で露光し た後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。続い て、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコ ールとを体積比1:1で混合した混合液に60秒間浸漬 して現像した。その結果、照射線量12mJ/cm

50 °で、 $0.2\mu m$ 幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 26] メタクリル酸2 - ノルボルニルモノマと、メタクリル酸 t - ブチルモノマと、メタクリル酸とを2:1:1で仕込み、0.5 mol/1の溶媒1,4-ジオキサンと20 mol%の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約9時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0186] [化141]

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ \hline -(CH_2-C) & CH_2-C) & CH_2-C) & CH_2-C) & CH_2-C) \\ O=C & O=C & O=C \\ O & O & OH \\ \hline \\ CH_3-C-CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比56:31:13、重量平均分子量5833、分散度2.34の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0187】

【化142】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $15 w t \%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に<math>0.7 \mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 %、100 秒間のブリベークを行った。

【0188】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは63mJ/cm²であった。また、解像力は0.35μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 27] イタコン酸ジt - ブチルモノマと、メタクリル酸シクロヘキシルモノマとを3:1で仕込み、MAIBを20mol%添加した。その後、温度80℃ 40で約10.5時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0189]

【化143】

で示される組成比52:48、重量平均分子量692 10 3、分散度2.12の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0190]

【化144】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3$$
 S⁺SbF₆⁻

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0191】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。とのときの照射線量の閾値エネルギーEthは9.52mJ/cm³であった。また、解像力は0.5μm幅のL&Sパターンを示した。

30 [実施例 28] 構造式

[0192]

【化145]

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
-(CH_2 - C &) & CH_2 - C &) \\
O = C & O = C & O \\
O & O & O
\end{array}$$

で示される組成比50:50、重量平均分子量13900、分散度1.41のメタクリル酸トリシクロ[5.2.1.0^{2.6}] デカニルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、構造式

[0193]

【化146】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3$$
 S⁺StoF₆⁻

50 で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア

ンチモンをポリマに対して10 w t %添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMD S処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成した。

81

【0194】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度150 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の* * TMA H 水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 3:1で混合した混合液に浸漬して現像した。その結果、照射線量23mJ/cm²で、0.45μm幅のL &Sパターンを解像した。

[実施例 29] 構造式

[0195]

【化147】

で示される、組成比が50:20:30のビニルフェノ 20% た。 ール、アダマンチルオキシカルボニルメチル化スチレン 【(とtertブチルメタクリレートとの三元共重合体に、 を

酸発生剤として、構造式

[0196]

【化148】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 30 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ベークを行い、厚さ0.7 μ m のレジスト膜を形成し ※

【0197】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。とのとき、照射線量26 mJ/c m^2 で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 30] 構造式

[0198]

【化149】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \text{CH} \xrightarrow{\int_{50}^{1}} \text{CH}_{2} - \text{CH} \xrightarrow{\int_{30}^{1}} \text{CH}_{2} - \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{4} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{4} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{6} \\ \text{CH}_{6} \\ \text{CH}_{6} \\ \text{CH}_{7} \\ \text{CH}_{8} \\ \text{CH}_{8} \\ \text{CH}_{9} \\ \text{CH}_{$$

で示される、組成比が50:30:30のビニルフェノール、ノルボニルオキシカルボニルメチル化スチレンとtertブチルメタクリレートとの三元共重合体に、酸発生剤として、構造式

[0199]

【化150】

$$\left(\bigcirc \right)_3$$
s CF₃SO₃

【0200】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 50 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、

60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1 分間現像した。このとき、照射線量22 mJ/c m^2 で、 0.275μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30 分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で 0.275μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 31] 構造式

[0201]

【化151】

$$\begin{array}{c|c} -CH_2 - CH - \\ \hline \\ -CH_2 - CH - \\ \hline \\ OH \end{array} \begin{array}{c} CH_2 - CH_3 \\ \hline \\ C = O \\ CH_3 \\ \hline \\ C = C \\ C - CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \end{array}$$

で示される、組成比が60:40のビニルフェノールと tert‐ブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0202]

【化152】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
 S CF_3SO_3

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0203]

【化153】

で示される1-アダマンタンカルボン酸 t -ブチルをボリマと同w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間のベークを行い、厚さ0.7 μmのレジスト膜を形成した。

【0204】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90 $^{\circ}$ 、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量8.5mJ/c $^{\circ}$ で、0.275 $^{\mu}$ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 $^{\mu}$ m幅のL&Sパターンを解像した。

【0205】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線量の閾値エネルギーEthは5.5mJ/cm²であり、露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にもほとんど変化がなかった。

[実施例 32] 構造式

[0206]

84

で示される、組成比が60:40のビニルフェノールと tertーブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0207]

【化155】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0208]

【化156】

20

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 - \overset{!}{\text{C}} - \text{O}_2 \text{C} \\ \overset{!}{\text{CH}_3} \\ \text{CH}_3 \end{array} \quad \text{C} = \text{C} \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CO}_2 - \overset{!}{\text{C}} - \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{array}$$

で示されるジt - ブチルフマレートをポリマに対して3 0 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をS i ウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間のベークを行い、厚さ0.7 μmのレジスト膜を形成し30 た。

【0209】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量12mJ/cm²で、0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

【0210】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線量の閾値エネルギーEthは8mJ/cm²であり、露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にもほとんど変化がなかった。

[実施例 33] 構造式

[0211]

【化157】

で示される、組成比が50:50のビニルフェノールと tertーブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製) に、酸発生剤として、構造式

[0212]

【化158】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_{2}$$
I CF₃SO₃

で示されるジフェニルヨードニウムトリフレートを5w t%、構造式

[0213]

【化159】

で示されるジャープチルフマレートをポリマに対して3 0wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し た。

をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量18 mJ/cm'で、0.275 µm幅のL&Sパターンを 解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行っ た場合にも、同一照射線量で0.275 µm幅のL&S パターンを解像した。

【0215】また、露光直後にPEBを行ったときの照 射線量の閾値エネルギーEthは8mJ/cm'であり、 露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも 40 ほとんど変化がなかった。

[実施例 34] 構造式

[0216]

【化160】

で示される、組成比が70:30のビニルフェノールと tertーブトキシカルボニルオキシスチレンとの共重 合体(丸善石油製)に、酸発生剤として、構造式

[0217]

【化161】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
 S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0218]

【化162】

で示される 1 - アダマンタンカルボン酸 t - ブチルをボ リマに対して20wt%添加して、18wt%の乳酸エ チル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコ ート法により塗布し、ホットプレート上で温度110 【0214】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 30 ℃、90秒間のベークを行い、厚さ0.7μmのレジス ト膜を形成した。

> 【0219】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量35 mJ/cm'で、0.275μm幅のL&Sパターンを 解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行っ た場合にも、同一照射線量で0.275 µm幅のL&S バターンを解像した。

[比較例 16] 構造式

[0220]

【化163】

で示される、組成比が50:50のビニルフェノールと 50 tert-ブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石

油製) に、酸発生剤として、構造式

[0221]

(化164)

$$\left(\bigcirc \right)_3$$
s c F_3 so₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し た。

【0222】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量13 mJ/cm²で、0.275μm幅のL&Sパターンを 解像した。しかし、露光後に5分間放置してから温度9 0℃、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶 化し、同一照射線量では0.275 µm幅のL&Sバタ ーンを解像できなかった。

[比較例 17] 構造式

[0223]

【化165】

で示される、組成比が60:40のビニルフェノールと 30 tert-ブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製) に、酸発生剤として、構造式

[0224]

【化166】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の 40 ベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し た。

【0225】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量8m J/cm²で、0.3μm幅のL&Sパターンを解像し た。しかし、露光後に10分間放置してから温度90 ℃、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶化 し、同一照射線量では0.3μm幅のL&Sパターンを 50 解像できなかった。

【0226】また、露光直後にPEBを行ったときの照 射線量の閾値エネルギーE thは5.5mJ/cm²であ ったが、露光後に30分間放置してからPEBを行った 場合にはEthは10mJ/cm'であった。

[比較例 18] 構造式

[0227]

【化167】

で示される、組成比が70:30のビニルフェノールと 20 tert‐ブトキシカルボニルオキシスチレンとの共重 合体(丸善石油製)に、酸発生剤として、構造式

[0228]

【化168】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_3$$
S CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%添加して、18wt%の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ベークを行い、厚さ0.7μmのレジスト膜を形成し tc.

【0229】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量30 mJ/cm²で、0.275μm幅のL&Sパターンを 解像した。しかし、露光後に10分間放置してから温度 90℃、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不 溶化し、同一照射線量では0.275μm幅のL&Sバ ターンを解像できなかった。

[実施例 35] メタクリル酸 t - ブチルモノマと、無 水イタコン酸モノマを1:1で仕込み、2mo1/1の 1. 4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてA IBNを5mol%添加した。この後、温度80℃で約 10時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精 製を行った。その結果、構造式

[0230]

【化169】

で示される組成比63:37、重量平均分子量650 0、分散度2.23の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0231】 【化170】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7 \mu m$ 厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $100 \, \mathbb{C}$ 、 $100 \, \%$ 間のプリベークを行った。

【0232】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 20 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度 100 $^{\circ}$ $^$

【0233】現像液として、NMD-3と水の体積比が 1:5の溶液の代わりに、NMD-3と水の体積比が 1:10の溶液、又はNMD-3と水の体積比が1:2 0の溶液を用いた場合にも、同様の結果が得られた。

[比較例 19] メタクリル酸 t ーブチルモノマを2 m o 1/1の1, 4ージオキサン溶液とした後、重合開始 剤としてAIBNを5 m o 1%添加した。この後、温度 80℃で約10時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=3:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0234] [化171]

で示される重量平均分子量10097、分散度1.88 の重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマ に、酸発生剤として構造式

[0235]

【化172】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 C、100秒間のプリベークを行った。

【0236】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 10 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは17mJ/cm²であった。また、解像力は56mJ/cm²で0.35μm幅のL&Sパターンを示した。しかし、それ以下のL&Sパターンは剥がれて消失していた。

【0237】現像液として、NMD-3の代わりに、NMD-3と水の体積比が1:5の溶液を用いた場合には、照射線量の関値エネルギーE thは 16.1 m J/c m² であった。また、解像力は56 m J/c m² で0.3 μ m 幅のL & S パターンを示した。しかし、それ以下の L & S パターンは剥がれて消失していた。

[実施例 36] メタクリル酸アダマンチルモノマと、アクリル酸 t - ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 mol / 1の1,4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10 mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0238] [化173]

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2} - C - CH_{2} - CH_{2}$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量1 40 3000、分散度1.81の共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0239]

【化174】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3$$
 S⁺SbF₆⁻

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ - ハ上に0.7 μm厚に塗布し、ホットプレート上で温

(47)

92

度100℃、100秒間のプリベークを行った。

91

【0240】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、50mJ/cm²で0.25μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。【0241】また、PEBを100℃、60秒間とし、現像液としてNMD-3の代わりに、NMD-3とイソフロビルアルコールの体積比が5:1の溶液を用いた場合には、照射線量の閾値エネルギーEthは25.5mJ/cm²であった。解像力は、44mJ/cm²で0.275μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 20] メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t - ブチルモノマを1:1で仕込み、5 m o l / 1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてA I B Nを20 m o 1%添加した。この後、温度80℃で約8 20時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0242]

【化175】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2}-C) \\
-(CH_{2}-C) \\
-(CH_{2}-CH) \\
-(CH_{$$

で示される組成比58:42、重量平均分子量5100、分散度1.43の重合体が得られた。このポリマのガラス転位温度は熱分析によると126 $^{\circ}$ であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0243】

【化176】

$$S^+SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7 μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のブリベークを行った。

【0244】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは50mJ/cm²であった。また、解像力は1 $30 \, \text{mJ/cm}^2 \, \text{cool} \cdot 45 \, \mu \, \text{m}$ 幅のL & S パターンを示した。しかし、パターン間の残りが目立ち、パターンの剥がれ、倒れもみられた。

[実施例 37] メタクリル酸ジメチルアダマンチルと、アクリル酸 t - ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 mol/1の1,4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0245]

【化177】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2} - C - CH_{2} - CH_{2}$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0246】

【化178】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア 30 ンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に0.7 μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0247】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 $^{\circ}$ C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、50mJ/cm²で0、25 μ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。[実施例 38] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 α クロロアクリル酸 t - ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/1の1,4 - ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80 $^{\circ}$ Cで約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0248]

0 【化179】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CI \\
CH_2 - C - \frac{1}{58} & CH_2 - C - \frac{1}{14} & CH_2 - C - \frac{28}{14} \\
O = C & CO_2 tBu
\end{array}$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量1 3000、分散度1、81の共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0249]

【化180】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_{3} S^{+} SbF_{6}^{-}$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度100℃、100秒間のプリベークを行った。

をKFFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。とのときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、50m J/cm²で0.25 µm幅のL&Sパターンを示し た。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。 [比較例 21] メタクリル酸アダマンチルモノマと α クロロアクリル酸 t - ブチルモノマを 1:1 で仕込み、 5mol/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤とし TAIBNを20mo1%添加した。この後、温度80 ℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱 精製を行った。その結果、構造式

[0251] 【化181】

で示される組成比56:11:33、重量平均分子量1 6000、分散度1.91の共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 50

*で示される組成比58:42、重量平均分子量510 0、分散度1.43の重合体が得られた。このポリマの ガラス転位温度は熱分析によると126℃であった。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 [0252] 【化182】

10 で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に 0. 7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0253】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。この場合、パターンの剥がれがひど 【0250】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 20 く、最小解像パターンは0.5µm幅のL&Sパターン であった。

> [実施例 39] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 メタクリル酸ジメチルベンジルモノマと、無水イタコン 酸モノマを4:2:4で仕込み、1mo1/1の1,4 -ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBN を10mo1%添加した。この後、温度80℃で約8時 間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

[0254] 【化183】

> [0255] 【化184】

$$\left(\begin{array}{c} 95 \\ \text{SbF}_6^- \end{array} \right)$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7 μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0256】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 10 $\mathbb C$ 、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーE thは8 mJ/c m²であった。解像力は、23 mJ/c m²での、275 μ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。[実施例 40]メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸3 - オキソシクロヘキシルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4 で仕込み、1 mo 1/1の1,4 - ジオキサン溶液とした後、重合開始剤として 20 A 1 BNを10 mo 1%添加した。この後、温度80 $\mathbb C$ で約8 時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0257] 【化185】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C \\
O = C \\
O =$$

で示される組成比65:15:20、重量平均分子量13200、分散度1.92の三元共重合体が得られた。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0258】 【化186】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 C、100秒間のプリベークを行った。

【0259】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 IBNを10mo1%添加したをKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 約8時間重合した。重合終了で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 50 を行った。その結果、構造式

液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーE thは19.2 mJ/c m²であった。解像力は、54 mJ/c m²で0.25 μ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 22]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸3-オキソヘキシルモノマを1:1で仕込み、5mol/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤 20 ℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0260] [化187]

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline -(CH_2-C) & CH_2-C \\ \hline 0 = C & CH_2 \\ \hline 0 & CH_2 \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比65:35、重量平均分子量1440 0、分散度1、53の重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0261】 【化188】

30

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを $15 w t \%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に<math>0.7 \mu m$ 厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 %、100 秒間のプリベークを行った。

【0262】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは60.2mJ/cm²であった。また、解像力は208mJ/cm²で0.4μm幅のL&Sバターンを示した。しかし、バターンの剥がれが激しかった。

[実施例 41]メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸テトラヒドロピラニルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/1の1、4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0 2 6 3]

[(£ 1 8 9] CH_3 CH_3 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 $CH_$

97

で示される組成比57:14:29、重量平均分子量36200、分散度2.14の三元共重合体が得られた。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0264] [化190]

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 C、100 秒間のプリベークを行った。

【0265】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは42.2mJ/cm²であった。解像力は、114mJ/cm²で0.30μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 23] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸テトラヒドロピラニルモノマを1:1で仕込み、5mol/lのトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0266】 【化191】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
\hline
(CH_2 - C -)_{58} & (CH_2 - C -)_{42} \\
O = C & O = C \\
O & O
\end{array}$$

で示される組成比58:42、重量平均分子量2300 50

0、分散度1.90の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0267]

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液10 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0268】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。しかし、パターンを形成することはできなかった。

[実施例 42] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 t-ブトキシスチレンモノマと、無水イタコン酸モノマ を4:2:4で仕込み、1mo1/1の1,4-ジオキ サン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10m o1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合し た。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その 結果、構造式

[0269] [化193]

 CH_3 $-(CH_2-CH_2-CH_3)$ O=C O-tBu

で示される組成比21:36:43、重量平均分子量8200、分散度1.95の共重合体が得られた。次に、 とうして合成したボリマに、酸発生剤として構造式 【0270】

【化194】

40

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 C、100秒間のプリベークを行った。

【0271】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3

0秒間リンスした。とのとき、パターンの剥がれ、倒れ はみられなかった。

[実施例 43]メタクリル酸アダマンチルモノマと、 t-BOCスチレンモノマと、無水イタコン酸モノマを 4:2:4で仕込み、1mol/1の1,4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mo 1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その 結果、構造式

[0272]

【化195】

で示される組成比21:36:43、重量平均分子量8200、分散度1.95の共重合体が得られた。次に、 こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0273】

【化196】

$$\left(\left(\right)\right)_{3}$$
S⁺SbF₆⁻

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7 \mu m$ 厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $100 \, \mathbb{C}$ 、 $100 \, \%$ 間のプリベークを行った。

【0274】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このとき、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。

[実施例 44]無水イタコン酸モノマと、イタコン酸ジt-ブチルモノマを2:3で仕込み、重合開始剤としてジメチル2,2-アゾイソビスブチラートを20mo1%添加した。この後、温度80℃で約3時間塊状重合40した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0275]

【化197】

$$\begin{array}{c}
CH_2CO_2tBu \\
-(CH_2-C) \\
-(CH_2-C$$

100

で示される組成比23:77、重量平均分子量6357、分散度2.34の共重合体が得られた。次に、とうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0276】

【化198】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア 10 ンチモンを 15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に 0.7 μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0277】 こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは12.6mJ/cm²であった。解像力は、3208mJ/cm²で0.3μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。 [実施例 45] 無水イタコン酸モノマと、フマル酸ジtーブチルモノマを2:3で仕込み、重合開始剤としてジメチル2、2-アゾイソビスブチラートを20mo1%添加した。この後、温度80℃で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0278] [化199]

30

で示される組成比23:77、重量平均分子量6357、分散度2.34の共重合体が得られた。次に、とうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0279】

【化200】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に 0.7μ m厚に塗布し、ホットブレート上で温度 $60 \, \mathbb{C}$ 、100秒間のプリベークを行った。

【0280】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 50 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100

°C、60科間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60科間現像し、純水で30科間リンスした。このときの照射線量の関値エネルギーEthは12.6mJ/cm²であった。解像力は、38mJ/cm²で0.3μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。[実施例 46]メタクリロニトリルモノマと、メタクリル酸tーブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、5mol/lの1,4-ジオキサン溶液と1mol%の重合開始剤AIBNを加え、温度 1080°Cで約8時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0281] [化201]

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C \\
CN & CO_2 tBu
\end{array}$$

で示される組成比41:21:38、重量平均分子量26400、分散度1.87の三元共重合体が得られた。 次に、この重合体を13wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に酸発生剤として構造式

[0282]

【化202】

$$\left(\right)^{3}$$
 S⁺SbF₆⁻

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15 w t %添加してレジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に塗布した後、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 μm厚の薄膜を形成した。

【0283】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で60秒間現像した。その結果、照射線量41mJ/cm²で、0.3μm幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 24] メタクリロニトリルモノマと、メタクリル酸 t - 7 チルモノマとを 1:1 で仕込み、5 mol / 101, 4-9 オキサン溶液と 1 mol %の重合開始 剤AIBNを加え、温度 80 でで約 8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の混合溶液(メタノール:水 =2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0284]

【化203】

で示される組成比41:59、重量平均分子量16400、分散度1.77の共重合体が得られた。次に、この重合体を13wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に酸発生剤とし構造式

[0285]

【化204】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15 w t %添加してレジスト 溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に塗布した後、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7μm厚の薄膜を形成した。

【0286】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で60秒間現像した。その結果、照射線量70mJ/cm²で、0.3μm幅のL&Sパターンを解像できたが、メタクリロニトリルがない場合(比較例19)に比べて感度が低下した。

「実施例 47] αシアノアクリル酸メチルモノマと、アクリル酸 t - ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 m o 1 / 1 の 1, 4 - ジオキサン溶液とした後、重合開始剤として A I B Nを10 m o 1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0287]

【化205】

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0288】

【化206】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

103

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0289】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 ℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ 10 -Ethは17mJ/cm²であった。解像力は、50m *

* J/cm'で0.25 µm幅のL&Sパターンを示し た。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。 [実施例 48] メタクリル酸アダマンチルモノマと、 メタクリル酸 t-アミルモノマと、無水イタコン酸モノ マを4:2:4で仕込み、1mo1/1の1,4-ジオ キサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10 mo1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合 した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。そ の結果、構造式

[0290] 【化207】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ -\left(\text{CH}_{2} - \overset{|}{\text{C}}\right)_{58} & \text{CH}_{2} - \overset{|}{\text{C}}\right)_{14} & \text{CH}_{2} - \text{C} \\ \text{O} = \overset{|}{\text{C}} & \text{CO}_{2}\overset{|}{\text{C}} & \text{CH}_{3})_{2}\overset{|}{\text{CH}_{2}}\overset{|}{\text{CH}_{3}} & \text{CH}_{2} & \text{CH}_{3} \\ \text{O} & \text{CO}_{2}\overset{|}{\text{C}} & \text{CH}_{3})_{2}\overset{|}{\text{CH}_{2}}\overset{|}{\text{CH}_{3}} & \text{CH}_{3} &$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量1 3000、分散度1.81の共重合体が得られた。次 に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 20 との共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液と [0291]

[化208]

$$S^+SbF_6$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロヘキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ ーハ上に 0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0292】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 °C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ ーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、50m J/cm'で0.25μm幅のL&Sパターンを示し た。また、パターンの剥がれ、倒れはみられなかった。 [実施例 49] 構造式

[0293]

【化209】

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3 - オキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチル し、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフ ォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2w t%加えてレジスト溶液とした。

【0294】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に t - ブチルシクロヘキサンに 5 w t %の濃度で ポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコート 30 し、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークし て0.2μm厚の保護膜を形成した。

【0295】とうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 ℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上に シクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を行っ た。続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸 漬して現像を行った。その結果、照射線量210mJ/ cm²で0.45 µm幅のL&Sパターンを解像した。 [比較例 25] 構造式

[0296] 【化210】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
 \hline
(CH_2 - C -)_{50} & (CH_2 - C -)_{50} \\
 \hline
C = O & C = O \\
 \hline
0 & O \\
 \hline
\end{array}$$

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0297】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ 10ーハ上にヘプタンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、溶液がウェーハ面上に均一に広がらず、保護膜を塗布することができなかった。

[比較例 26] 構造式

[0298]

【化211】

で示される、ポリメタクリル酸アダマンチルを15wt%のシクロへキサノン溶液とした。次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、10 30 0秒間のプリベークを行い0.7 μm厚のレジスト薄膜を形成した。

【0299】とのウェーハ上に t - ブチルシクロヘキサンに 5 w t %の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、ポリメタクリル酸アダマンチルの薄膜は溶解してしまった。

[比較例 27] 構造式

[0300]

【化212】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline - CH_2 - C \\ \hline - CH_2 - C$$

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3 して0.2 μm厚の保護膜を形成した。 こうして得られーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチル 50 たウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで

との共重合体を15 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2 w t %加えてレジスト溶液とした。

106

【0301】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のブリベークを行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った

【0302】続いて、2.38%のTMAH(テトラメチルアンモニウムハイドロキシド)水溶液で現像した。その結果、レジスト表面に不溶化層が発生し、照射線量300mJ/cm²でもパターンを解像することができなかった。

[実施例 50] 構造式

[0303]

【化213】

20

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
 \hline
(CH_2 - C \\
 \hline
0 \\
 \hline
0 \\
 \hline
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 - CH \\
 \hline
0 \\
 \hline
0 \\
 \hline
0
\end{array}$$

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0304】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、構造式

40 [0305]

【化214】



で示される1,5-シクロオクタジェンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして0.2 μm厚の保護膜を形成した。こうして得られたウェーハトのレジスト膜をKrFエキシマステッパで

露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を行った。

【0306】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロビルアルコールを重量比8:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量70mJ/cm²で0.275 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 28] 構造式

[0307]

(化215)

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0308】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ 30ーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。

【0309】続いて、2.38%のTMA H水溶液とイソプロビルアルコールを重量比8:1 で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量100mJ/cm²まで上げても 0.35μ m幅のL&Sパターンしか解像できなかった。

[実施例 51] 構造式

[0310]

【化216】

108

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸ジメチルアダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とした。

【0311】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを10行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、構造式

[0312]

【化217】

20 で示されるリモネンに 5 w t %の濃度でポリジエン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして0.2 μ m厚の保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をK r F エキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を行った。

【0313】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロビルアルコールを重量比3:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量18mJ/cm²で 0.25μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 29] 構造式

[0314]

【化218】

40

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸ジメチルアダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5m40km3で15m2

50 て5 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0315】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッ パで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行 った。

【0316】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイ*

*ソプロピルアルコールを重量比3:1で混合した溶液に 60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量1 8mJ/cm²で0.25μm幅のL&Sパターンを解 像できたものの、所望のパターンよりもはるかに細いう インパターンが形成された。

[実施例 52] 構造式

[0317]

【化219】

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & CH_{3} \\ \hline -(CH_{2}-C \\ -(CH_{2}-C \\ \hline -(CH_{2}-C \\ -(CH_{2}-C \\ \hline -(CH_{2}-C \\ -(CH_{2}-C \\ \hline -(CH_{2}-C \\$$

で示される、組成比40:40:20からなるメタクリ ル酸tーブチルと、アクリル酸アダマンチルと、メタク ン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対 して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0318】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、p-シメンに5wt%の濃度でポリオレフィ ン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレ ート上で100°C、100秒間ベークして0.2 μm厚 30 の保護膜を形成した。

【0319】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度150 ℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上に シクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を行っ た。続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸 漬して現像を行った。その結果、照射線量35mJ/c m'で0.3 μ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 30] 構造式

[0320]

【化220】

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸 t -ブチルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を1 リル酸との三元共重合体を15 w t %のシクロヘキサノ 20 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、 酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロ ロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト 溶液とした。

> 【0321】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、p-シメンに5wt%の濃度でポリオレフィ ン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レ ジスト薄膜は溶解してしまった。

[比較例 31] 構造式

[0322]

【化221】

40

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & CH_{3} \\ \hline -(CH_{2}-C \\ \hline)_{40} & CH_{2}-CH \\ \hline)_{40} & CH_{2}-CH \\ \hline)_{40} & CH_{2}-CH \\ \hline)_{20} & C=0 \\ \hline 0 & C=0 \\ \hline 0 & OH \\ \hline \\ CH_{3}-O-CH_{3} & CH_{3} \\ \hline \end{array}$$

で示される、組成比40:40:20からなるメタクリ ル酸t-ブチルと、アクリル酸アダマンチルと、メタク リル酸との三元共重合体を15 w t %のシクロヘキサノ ン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対 して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0323】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット*

10*プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0.7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、キシレンに5wt%の濃度でポリオレフィン 樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジ スト薄膜は溶解してしまった。

112

[実施例 53] 構造式

[0324]

【化222】

40

で示される、組成比30:40:30からなるメタクリ ル酸tーブチルと、メタクリル酸ノルボニルと、メタク リル酸ヒドロキシエチルとの三元共重合体を15 w t % のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤 30 としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチ モンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とし

【0325】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、構造式

[0326]

【化223】

$CH_2 = CH - (CH_2)_7 CH_3$

で示される1-デセンに5wt%の濃度でポリジエン樹 脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート 上で100℃、100秒間ベークして0.2 µm厚の保 護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジス ト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度15 0℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上 にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を行

0秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量40 mJ/cm²で0.3μm幅のL&Sパターンを解像し た。

[比較例 32] 構造式

[0328]

【化224】

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸 t -ブチルと、メタクリル酸ノルボニルとの共重合体を1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、 酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロ ロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト 溶液とした。

【0329】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット 【0327】続いて、2.38%のTMAH水溶液に6 50 プレート上で温度100℃、100秒間のブリベークを

行い0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、構造式

[0330]

【化225】

$CH_2 = CH - \{CH_2\}_{7} CH_3$

で示される1-デセンに5wt%の濃度でポリジエン樹*

で示される、組成比30:40:30からなるメタクリ ル酸tーブチルと、メタクリル酸ノルボニルと、メタク リル酸ヒドロキシエチルとの三元共重合体を15 w t % のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤 としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチ 20 モンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とし

【0332】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ 上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを 行い0. 7μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェ ーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrFエキシマステッ パで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行 った。

【0333】続いて、2.38%のTMAH水溶液に6 30 0秒間浸漬して現像を行った。その結果、レジスト表面 に不溶化層が発生し、パターンを解像することができな かった。

[実施例 54] 構造式

[0334]

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸 t - ブチルと、無水イタ コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt% 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピ ンコート法によりシリコンウェーハ上に0. 7μm厚に 塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間 のプリベークを行った。

* 脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジス ト薄膜は溶解してしまった。

114

[比較例 33] 構造式

[0331]

【化226】

【化228】

で示される t - ブチルシクロヘキサンに5 w t %の濃度 でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコート し、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークし て0.2μm厚の保護膜を形成した。こうして得られた ウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露 光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。 この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコート し、保護膜の剥離を行った。

【0337】続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3 を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。 このときの照射線量の閾値エネルギーE thは 13 m J/ cm' cm' cm' cm' cm' cm' cm' cm'幅のL&Sパターンを形成できる解像力が得られた。

[比較例 34] 構造式

[0338]

【化229】

40

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
-(CH_2-C) \\
O=C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 - CH \\
CO_2 \text{tBu}
\end{array}$$

で示される組成比58:42からなるメタクリル酸アダ マンチルと、アクリル酸tーブチルとの共重合体に、酸 発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロ アンチモンを15 w t %添加してシクロヘキサノン溶液 50 とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ

ーハ上に 0. 7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温 度100℃、100秒間のプリベークを行った。

115

【0339】とのウェーハ上に構造式

[0340]

[化230]

で示される t - ブチルシクロヘキサンに5 w t %の濃度 でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコート したところ、レジスト薄膜は白濁してしまった。

[比較例 35] 構造式

[0341]

【化231】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2}-C) \\
O=C \\$$

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸 t - ブチルと、無水イタ コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15wt% 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピ ンコート法によりシリコンウェーハ上に0. 7μm厚に 塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間 のプリベークを行った。

【0342】 このウェーハ上に、キシレンに5wt%の 濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコ ートしたところ、レジスト薄膜は溶解してしまった。な お、塗布溶媒として、キシレンの代わりにトルエンやエ チルベンゼンを用いても同様にレジスト薄膜は溶解し た。

[実施例 55] 構造式

[0343]

[化232]

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2}-C) \\
O=C \\
O=C \\
O=C \\
O=C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2}-CH \\
O=C \\
O=$$

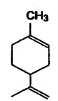
で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸t-ブチルと、無水イタ コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンを15 wt%

ンコート法によりシリコンウェーハ上に 0. 7μm厚に 塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間 のプリベークを行った。

【0344】とのウェーハ上に構造式

[0345]

【化233】



で示されるリモネンに5wt%の濃度でポリオレフィン 樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレー ト上で100℃、100秒間ベークして0.2 µm厚の 保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジ スト膜をKFFエキシマステッパで露光した後、温度1 00℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ 上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剥離を 20 行った。

【0346】続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3 を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。 このときの照射線量の閾値エネルギーEthは13mJ/ cm' cm' cm' cm' cm' cm' cm' cm' cm'幅のL&Sパターンを形成できる解像力が得られた。な お、塗布溶媒として、リモネンの代わりに、構造式

[0347]

【化234】

30



で示される1,5-シクロオクタジエン、又は、構造式 [0348]

【化235】

· CH2 = CH-(CH2)7 CH3

で示される1-デセンを保護膜として用いても同様の解 像力が得られた。

[比較例 36] 構造式

[0349]

[化236]

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2}-C) \\
O=C \\$$

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル 酸アダマンチルと、アクリル酸 t -ブチルと、無水イタ 添加してシクロヘキサノン溶液とした。この溶液をスピ 50 コン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ ルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t % 添加してシクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7 μ m 厚に 塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

117

【0350】とのウェーハ上に、メチルシクロヘキサン に5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、溶液がウェーハ面上に均一に広がらず、保護膜を塗布することができなかった。

[0351]

【発明の効果】以上のように本発明によれば、放射線感 光材料が、一般式

[0352]

【化237】

(式中、 R_1 、 R_2 はそれぞれ CH_3 又は H を表し、 R_1 、 R_2 のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 R_3 はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

*で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、α位であるR1、R2のいずれかが大きさの小さい且つ疎水性の弱いプロトンであることから、共重合体の疎水性が小さくなると共に、その硬さが低減するため、現像液との馴染みが増し、浸透し易くなると共に、触媒であるプロトン酸の拡散も容易になり、アルカリ可溶性であるカルボン酸が多く生成する。従って、現像が容易になり、感度が向上し、安定したパターニング特性を得ることができる。

10 【0353】また、放射線感光材料が、一般式 【0354】

[化238]

(式中、R1はCH3又は日を表す。)

20 で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、親水性基として有効なカルボン酸が重合体に導入されているため、高感度化が可能となり、安定したパターニング特性を得ることができる。特に、放射線感光材料が、一般式

[0355]

【化239】

(式中、R₁、R₂、R₃ はそれぞれ CH₃ 又は H を表し、 'Y は脂環族を表し、Z はーC (CH₃)₂R₄ (R₄ はアルキル基)、

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなることにより、その共重合体に疎水性の強いアダマンチル基を含んでいるため、親水性基としてカルボン酸が重合体に導入されていることの効果は大きく、高感度化と安定したパターニング特性を実現することができる。

【0356】また、放射線感光材料が、一般式

[0357]

[化240]

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、

50 親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体

に導入されているため、重合体の親水性が増し、現像液 *【0358】また、放射線感光材料が、一般式 との馴染み易くなって浸透が容易になり、溶解性が増大 [0359] する。 【化241】

(式中、R1、R2 はそれぞれ CH3 又は Hを表し、Yは脂環族を表し、 Zは-C(CH₃)₂R₃(R₃はアルキル基)、

で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物 質とからなることにより、その共重合体に疎水性の強い 20 【0360】また、放射線感光材料が、一般式 アダマンチル基を含んでいるため、親水性基としてメタ クリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されていると との効果は大きく、高感度化と安定したパターニング特※

※性を実現することができる。

[0361] 【化242】

(式中、X1、X2 はそれぞれ-C(CH3)2R1 (R1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ ★【0362】 る単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じ [化243] る物質とからなることにより、一般式

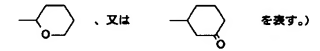
(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 ターニング特性を実現することができる。また、放射線 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したバ 50 感光材料が、一般式

[0363]

* * (化244)

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれーC(CH₃)₂R₂ (R₂ はアルキル基)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 ※ 【0364】 とからなることにより、一般式 ※ 【化245】

121

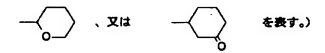
(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれー $C(CH_3)_2R_1$ (R_1 はアルキル差)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 30★感光材料が、一般式たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したバ 【0365】 ターニング特性を実現することができる。また、放射線★ 【化246】

(式中、 X_1 、 X_2 はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$ (R_1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じ 【0366】 る単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 【化247】 物質とからなることにより、一般式

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、



で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 *感光材料が、一般式 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したバ 【0367】 ターニング特性を実現することができる。また、放射線* 【化248】

$$\begin{array}{c}
R_1 & CH_2CO_2X_1 \\
-(CH_2 - C -)_m & (CH_2 - C -)_n \\
O = C & CO_2X_2 \\
O \\
Y
\end{array}$$

(式中、R₁ は CH₃ 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X₁、X₂ はそれぞれ - C (CH₃)₂ R₂ (R₂ はアルキル差)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 30% [0368] とからなることにより、一般式 ※ 【化249】

(式中、X₁、X₂ はそれぞれ-C(CH₃)₂R₁ (R₁ はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 感光材料が、一般式 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したバ 【0369】 ターニング特性を実現することができる。また、放射線 【化250】

126

$$\begin{array}{c} X \\ \downarrow \\ CH_2 - C \\ \downarrow \\ Y \end{array}$$

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ

*ーニング特性を得ることができる。

【0370】また、一般式

る物質とからなることにより、極性の強いニトリル基が

[0371]

導入されているため、密着性が改善され、安定したバタ*10 【化251】

(式中、XはH又はCH3を表し; R_1 及び R_2 は H、 R_3 は - 、 又は - に R_2 を表し: R₁ はCH₃、R₂ はH、R₃ は 一 、 若しくは 一 、 R₁ 及びR₂ はCH₃、R₃ は - ()、若しくは - (又は、R₁、R₂ 及びR₃ は CH₃ を表す)

で示される親水性基と疎水性の強い基(例えば、アダマ ンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル)を含む重合体 と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感※

※光材料、及び一般式 [0372]

【化252】

(式中、XはH又はCH3を表し: Rは - 、 、 、 、 又は - $C-R_3$ を表し: R_1 及び R_2 は H、 R_3 は - 、 R₁ はCH₃、R₂ はH、R₃ は - 、 若しくは - へ 、 又は、R₁、R₂及びR₃はCH₃を表す)

又は

[0373]

【化253】

128

で示される親水性基を含む共重合体に、一般式 【0374】 【化254】

又は [0375] [化255] R₁O₂C C=C CO₂R₂ CH₃ (式中、R₁ 及びR₂ は - C-CH₃ CH₃ CH₃ で示される疎水性の強い化合物を添加してなる放射線感光材料は、疎水性の強い基が露光からベークまでの環境中の汚染物(アミン等)による失活を抑止し、また、感光基が少量アルカリ可溶性の親水性基に変わっただけで高感度が達成できるので、特に疎水性の強い基を含むレジストの安定なパターニングを行うことができる。

【0376】また、一般式

[0377]

【化256】

$$CH_2-C$$

で示される無水イタコン酸及び酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体を単位構造として有す る共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからな る放射線感光材料を用いることにより、密着性に優れた レジストを形成することができる。即ち、無水イタコン 20 酸の強い極性のため、基板との密着性は著しく改善され る。

【0378】 このようなアルカリ可溶性基の導入は、特に脂環族をベースにしたレジストにおいては、バターンの抜け性をよくする効果が著しく、バターニング特性を良好なものとすることができる。なお、無水イタコン酸を含む共重合体の具体的な構造としては、一般式

[0379] [化257]

30

129

(式中、Iは0~60mol%、mは10~95mol%、

n (\$ 5~50mol%:

R₁、R₂、R₃及びR₄は、H、ハロゲン、

C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1)、

又は-(CH₂)_nCOOR₈ (n=0-1)を表し;

R₅ は、C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、

脂環族、世換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;

R6 はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル差、又は3-オキソシクロヘキシル基

を表す)

一般式 【0380】 *【化258】

(式中、1は1~95mol%、mは10~95mol%、

n lat 5~50mol%:

乙はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

R₁、R₂、R₃ 及びR₄ は、H、ハロゲン、C₁₋₄ のアルキル基、

C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、

-(CH₂)_nCOOR₅ (n=0-1),

又は-(CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;

Re はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

R7 は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、量換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

一般式 【0381】 【化259】

(式中、Iは 0~95moi%、m は 1~95moi%、n は 5~50moi%;
R₁、R₂、R₃ 及び R₄ は、H、ハロゲン、
C₁₋₄ のアルキル基、C₁₋₄ の置換化アルキル基、
ニトリル基、-- (CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)、
又は-- (CH₂)_nCOOR₆ (n=0-1)を表し;
R₆ は C₁₋₅ のアルキル基、C₁₋₅ の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R₈ は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amyl を表す。)

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、-(CH2)nCOOR5 (n=0-1)、
又は-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R6 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amylを表す。)

等がある。また、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、このレジストの被処理基板上への塗布、プリベーク、露光、ポストベーク、現像等を行うことにより、微細パターンを安定して形成することができる。【0383】また、現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いることにより、溶解性が著しく増大し、表層部と内部との溶解度差が小さく

20 なるため、安定したパターニングが可能となる。このようにして、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、剥がれの少ない放射線感光材料、及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供することができ、高精度のパターンの安定した形成に大いに寄与することができる。

【0384】また、脂環族を含むアクリル酸エステル構造又はメタクリル酸エステル構造をもつ材料と、エステル部に極性の高いユニットをもつアクリル酸エステル構造をして、ベースがリマの極性を高くなるので脂環族による非常に強い疎水性を和らげることができる。その結果、炭化水素系の保護膜との間に極性の差が生じるので、レジスト膜を溶解させることなく保護膜を塗布することができる。従って、これにより所望のサイズのパターンを形成することができる。

【0385】また、無水イタコン酸を含むレジストでは、無水イタコン酸の強い極性のため、疎水性の強い炭 化水素基を含むにも係わらず、保護膜として従来不可能であった炭化水素系ポリマをレジスト上に塗布することが可能である。こうした保護膜をレジスト上に形成することにより、化学増幅型レジスト特有の問題であるPED(Post Exposure Delay)を防止することができる。【0386】また、保護膜の塗布溶媒としては、分子量の大きな炭化水素系の溶媒を用いることで、より確実に保護膜を塗布することができる。

フロントページの続き

(51) Int.Cl. a 識別記号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所

G 0 3 F 7/32 H 0 1 L 21/027